

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

ED 0 474 561 P

(11) EP 0 474 561 B1

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

- (45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet: 09.12.1998 Bulletin 1998/50
- (21) Numéro de dépôt: 91402382.5
- (22) Date de dépôt: 05.09.1991

- (51) Int CI.® CO7D 295/13, A61K 31/445, CO7D 409/04, CO7D 401/06, CO7D 333/38, CO7D 417/12, CO7D 401/12, CO7D 405/12
 - C07D 401/12, C07D 405/12, C07D 239/42, C07D 409/06, C07D 409/12, C07D 211/58,
 - C07D 405/12, C07D 211/35, C07D 211/64, C07D 211/52, C07D 211/48, C07D 211/26, C07D 211/22, C07D 211/14
- (54) Arylalkylamines, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant
 - Arylalkylamine, Verfahren zur Herstellung und diese enthaltende Arzneimittel
 - Arylalkylamines, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them
- (84) Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- (30) Priorité: 05.09.1990 FR 9011039 25.06.1991 FR 9107824
- (43) Date de publication de la demande: 11.03.1992 Bulletin 1992/11
- (73) Titulaire: SANOFI 75008 Parls (FR)
- (72) Inventeurs:
 - · Emonds-Alt, Xavler
 - F-34980 Comballiaux (FR)
 - Goulaouic, Pierre
 - F-34000 Montpellier (FR)
 - Proietto, Vincenzo
 F-34680 Saint George d'Orques (FR)
 - van Broeck, Didier
 - F-34570 Murviel les Montpellier (FR)

- (74) Mandataire: Gillard, Marle-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 158, rue de l'Université 75340 Paris Cédex 07 (FR)
- (56) Documents cités:

EP-A- 261 842 EP-A- 288 352 EP-A- 325 406 EP-A- 428 434 WO-A-88/02362 BE-A- 701 994

- DE-B- 1 112 514
- JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY vol. 13, no. 4, 1970, pages 747 748; A. DONETTI, E. MARAZZI-UBERTI: 'CENTRAL NERVOUS SYSTEM ACTIVITY OF ETHYL 1-NAPHTHYLALKYLCARBAMATES'
- Pharmacologie, R. Schorderet, pages 519,675
- Decision making in drug research, pages 173-187

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés aromatiques substitués par un groupement aminé et par diverses fonctions esters, amines ou amides.

La présente invention concerne également l'utilisation des composés selon l'invention dans des compositions à use présente invention dans les phénomènes pathologiques qui impliquent le système des neurokinines

Des ligands endogènes aux récepteurs des neurokinines ont été décrits, telles la substance P (SP), la neurokinine A (NKA) (S.J. BAILEY et al., 1983, Substance P, P. Skrabanck ed., 15-17 Boole Press, Dublin) et la neurokinine B (NKB) (S.P. MATSON. Lifs Sciences. 1983; 25, 797-409).

Les récepteurs aux neurokinines ont été reconnus sur de nombreuses préparations et sont actuellement classés en trois types . NK₁, NK₂ et NK₃, Alors que la plupart des préparations étudiées jusqu'à maintenant présentent plusieurs types de récepteurs, lei l'îtién de cobaye (NK₁, NK₂ et NK₃), containes d'entre elles n'en posséderaient qu'un seut, telles fartère carotide de chien (NK₃). Partère pulmonaire de lapin dépourvue d'endothétum (NK₂) et la veine porte de rat (NK₁) D. REGOLI et al. Tronds Pharmacol. Sci. 1988, 9. 209.295 et Pharmacolov, 1989.3 à 1-15).

Una caractérisation plus précise des différents récepteurs est rendue possible par la synthèse récente d'agonistes selfiels. Ainsi, la [Sar², Met (O₂)²] Fia [Niel³] Ni-A₁, et la [Me Phē³] -NKB présenteraient une sélectivité respective pour les récepteurs NK₁, NK₂ et NK₂ (cf. D. REGOL), 1988 et 1989 précédemment cité).

On a maintenant trouvé que certains dérivés aromatiques aminés et diversement substitués possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes, en lant qu'antagonistes des récepteurs de la neurokinine A et sont notamment utiles pour le traitement de toute pathologie neurokinine A dépendante.

Le récepteur NK₂ et la neurokinine À sont, par exemple, impliqués dans les inflammations neurogéniques des voices respiratoires (P.J. BARNES, Arch. Int. Pharmacodyn., 1990, 303, 67-82 et G.F. JOOS et al., Arch. Int. Pharmacodyn., 1990, 303, 132-146).

A ce jour, seuls des antagonistes peptidiques des récepteurs NK₂ ont été décrits. Une publication de C.A. MAGGI et al., Br. J. Pharmacol., 1990, 100, 598-592, décrit des peptides qui sont des antagonistes sélectifs des récepteurs NK₂.

La demande de brevet européen O 347 802 décrit des dérivés peptidiques antagonistes de la neurokinine A utiles en tant qu'immousuppresseurs, dans le traitement de l'arthirie, de Bashme, de la douleur de l'inflammation, de hypermotilité gestrointestinale, de la maladie de Huntingion, de psychoses, de l'hypertension, des migraines, de l'urticaire

La demande de brevet européen 0 336 230 décrit également des dérivés peptidiques antagonistes de la substance P et de la neurokinine A utiles pour le traitement et la prévention de l'asthme.

Enfin la demande de brevet EP 0 428 434 décrits des dérivés non peptidiques antagonistes des récepteurs des neurokinines utiles pour le traitement de toute pathologie substance P et neurokine dépendante.

Ainsi, selon un de ses aspects, la présente invention concerne des composés aromatiques aminés diversement substitués de formule :

45 dans laquelle :

- Y représente soit un groupe Cy-N dans lequel
 - Cy représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituents choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, un hydroxyle, un alcoxy en C₁-C₄, un alkyle en C₂-C₅, un trilluorométhyle, lesotifs substituents étant identiques ou différents, un groupe cycloalkyle en C₃-C₇; un groupe pyrimidinyle ou un groupe pyridyle;
 - soit un groupe

66

50

25

dans lequel

5

10

15

25

- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un dos substituants choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, un hydroxyle, un alcoye no C₁-C₂, un triflucrométhyle, un altyle en C₁-C₂, lesdits substituants étant identiques ou différents ; un groupe pyridyle ; un groupe thiényle ; X est /ério un ri.
 - X représente un hydroxyle, un alcoxy en C₁-C₄; un hydroxyaltyle dans lequel l'altyle est en C₁-C₃; un acyloxy en C₁-C₄; un phénacyloxy; un carbaicoxy en C₁-C₄; un cyano; un aminoalkylène dans lequel l'altylène est en C₁-C₃; un groupe -N-(X₁)₂ dans lequel les groupes X₁ représentent indépendamment l'hydrogène, un altylè en C₁-C₄; un groupe

dans lequel Alk représente un alkyle en C1-C5; un groupe

dans lequel Alk₁ est un alkylène en C₁-C₃

et Alk', est un alkyle en C1-C3;

un acyle en C_1 - C_4 ; un groupe -S- X_2 dans lequel X_2 représente l'hydrogène ou un groupe altyle en C_1 - C_4 ; ou bien X forme avec l'atome de carbone auquel il est lié et avec l'atome de carbone voisin dans l'hétérocycle une double laisson :

- 35 mest 2 ou 3;
 - Air représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis parmi: l'hydrogène, un atome d'halogène, de préférence un atome de chlore ou de fluor, un trifluorométhyle, un alcoxy en C₁-C₄, un alkyle en C₁-C₄, lesdits substitué par un alkyle en C₁-C₃; un indolyle; un hodyle N substitué par un alkyle en C₁-C₃;
 - R représente l'hydrogène, un alkyle en C₁-C₆;
 - T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente un alkyle en C_1 - C_6 ; un phényfalkyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_3 , éventuellement substitué sur le cycle aromatique par un halogène, un trilluorométhyle, un alkyle en C_1 - C_4 , un hydroxyle, un alcoxy en C_1 - C_5 ; un pyridylalkyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_5 ; un aphylylalkyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_5 ; éventuellement substitué sur le cycle naphyle par un halogène, un trilluorométhyle, un alkyle en C_1 - C_4 , un hydroxyle, un alcoxy en C_1 - C_4 ; un pyridylthioalkyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_3 ; un styryle ; un groupe aromatique ou hétéroaromatique mono-, d'o ut tricyclique éventuellement substitué ;

ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

4

10

Dans la présente description les groupes alkyle ou les groupes alcoxy sont droits ou ramifiés.

Les sels des composés de formule (I) selon la présente invention comprennent aussi bien ceux avec des acides midratux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des composés de formule (I), tels que l'acide picrique ou l'acide oxalique ou un acide optiment acif, par exemple un acide mandélique ou camphosulfonique, que ceux qui forment des sels pharmaceutiquement acceptables tels que le chiorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dinhydrogenophosphate, le méthanesulforate, le méthysulfate, le mandélate, le fumarte, le naphtalène-2 sulfonate, le glycolate, le glucocate, le citate, l'séthionate.

De façon particulière, dans la formule (I), Z représente un groupe aromatique ou hétéroaromatique mono-, di- ou tricyclique, pouvant poter un ou plusieure substituants, dont un atome de carbone du carbocycle aromatique ou de 'hétérocycle aromatique est directement lé au groupe T.

Plus particulièrement, le radical Z peut être un groupe phényle, qui peut être non substitué ou éventuellement contenir un ou plusieurs substituants.

Lorsque Z est un groupe phényle, celui-ci peut être de préférence mono- ou disubstitué, notamment en position 2.4. mais aussi par exemple en position 2.3: 4.5: 3.4 ou 3.5: il peut aussi être trisubstitué, notamment en position 2,4,6, mais aussi par exemple en 2,3,4; 2,3,5 ou 2,4,5; 3,4,5; tétrasubstitué, par exemple en 2,3,4,5; ou pentasubstitué. Les substituants du groupe phényle peuvent être : F; CI; Br; I; CN; OH; NH2; NH-CO-NH2; NO2, CONH2; CF3; alkyle en C1-C10, de préférence en C1-C4, méthyle ou éthyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propyle, isopropyle, n-butyle, isobutyle, sec-butyle, tert.-butyle, pentyle ou n-pentyle, hexyle ou n-hexyle, heptyle ou n-heptyle, octyle ou n-octyle, nonyle ou n-nonyle ainsi que décyle ou n-décyle ; alcényle contenant 2 à 10, de préférence 2-4 atomes de carbone, par exemple vinyle, allyle, 1-propényle, isopropényle, butényle ou 1-butén-1-, -2-, -3- ou -4-yle, 2-butén-1-yle, 2-butén-2-yle, pentényle, hexényle ou décényle ; alcynyle contenant 2 à 10, de préférence 2-4 atomes de carbone, par exemple éthynyle, 1-propyn-1-yle, propargyle, butynyle ou 2-butyn-1-yle, pentynyle, décynyle; cycloalkyle contenant 3 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone, cyclopentyle ou cyclohexyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyle, cyclobutyle, 1-, 2- ou 3-méthylcyclopentyle, 1-, 2-, 3- ou 4-méthylcyclohexyle, cycloheptyle ou cyclooctyle : bicycloalkyle contenant 4 à 11, de préférence 7 atomes de carbone, exo ou endo 2-norbornyle étant préférés, ainsi que par exemple 2-isobornyle ou 5-camphyle ; hydroxyalkyle contenant 1 à 5, de préférence 1-2 atomes de carbone, hydroxyméthyle et 1- ou 2-hydroxyéthyle étant préférés, ainsi que par exemple 1-hydroxyprop-1-yle, 2-hydroxyprop-1-yle, 3-hydroxyprop-1-yle, 1-hydroxyprop-2-yle, 1-hydroxybut-1-yle, 1-hydroxypent-1-yle; alcoxy contenant 1 à 10, de préférence 1-4 atomes de carbone, méthoxy ou éthoxy étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxy, isopropoxy, n-butoxy, isobutoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, pentyloxy, hexyloxy, hexyloxy, octyloxy, nonyloxy ou décyloxy ; alcoxyalkyle contenant 2 à 10, de préférence de 2 à 6 atomes de carbone, par exemple alcoxyméthyle ou alcoxyéthyle, tel que méthoxyméthyle ou 1- ou 2-méthoxyéthyle, 1- ou 2-n-butoxyéthyle, 1- ou 2-n-octyloxyéthyle ; alcoxyalcoxyalkyle contenant jusqu'à 10, de préférence de 4 à 7 atornes de carbone, par exemple alcoxyalcoxyméthyle, par exemple 2-méthoxyéthoxyméthyle, 2-éthoxyéthoxyméthyle ou 2-isopropoxyéthoxyméthyle, alcoxyalcoxyéthyle par exemple 2-(2-méthoxyéthoxy)éthyle ou 2-(2-éthoxyéthoxy)éthyle ; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10, de préférence de 3 à 6 atomes de carbone, par exemple 2-méthoxyéthoxy, 2-éthoxyéthoxy ou 2-n-butoxyéthoxy; alcényloxy contenant 2 à 10, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, allyloxy étant préféré, ainsi que par exemple vinyloxy, propényloxy, isopropényloxy, butényloxy tel que 1-butén-1-, -2-, -3- ou -4-yloxy, 2-butén-1-yloxy, 2-butén-2-yloxy, pentényloxy, hexényloxy ou décényloxy; alcényloxyalkyle avec jusqu'à 10, de préférence 3-6 atomes de carbone, par exemple allyloxyméthyle; alcynyloxy contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, propargyloxy étant préféré, ainsi que par exemple éthynyloxy, 1-propyn-1-yloxy, butynyloxy ou 2-butyn-1-yloxy, pentynyloxy ou décynyloxy; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, par exemple éthynyloxyméthyle, proparovloxyméthyle ou 2-(2-butyn-1-vloxy)éthyle ; cycloalcoxy contenant 3 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone. cyclopentyloxy ou cyclohexyloxy étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, 1-, 2- ou 3-méthylcyclopentyloxy, 1-, 2-, 3- ou 4-méthylcyclohexyloxy, cycloheptyloxy ou cyclocctyloxy; alkylthio contenant de 1 à

10, de préférence 1 à 4 atomes de carbone, méthylthio ou éthylthio étant préférés, ainsi que par exemple n-propylthio, isopropvithio, n-butytthio, isobutytthio, sec-butytthio, tert-butytthio, pentylthio, hexylthio, octylthio, nonylthio ou décythio : alkythioalkyle contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 6 atomes de carbone, par exemple méthylthiométhyle. 2-méthylthioéthyle ou 2-n-butylthioéthyle ; acylamino, à savoir alcanoylamino contenant de 1 à 7, de préférence 1 à 4 atomes de carbone, formylamino et acétylamino étant préférés, ainsi que propionylamino, butyrylamino, isobutyrylamino, valérylamino, caproylamino, heptanoylamino, ainsi qu'aroylamino ou benzoylamino ; acylaminoalkyle, de préférence alcanovlaminoalkyle contenant de 2 à 8, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, tel que formylaminoéthyle, acétylaminoéthyle, propionylaminoéthyle, n-butyrylaminoéthyle, formylaminopropyle, acétylaminopropyle, propionylaminopropyle, formylaminobutyle, acétylaminobutyle, ainsi que propionylaminobutyle, butyrylaminobutyle; acyloxy contenant de 1 à 6, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, acétyloxy, propionyloxy ou butyryloxy étant préférés, ainsi que par exemple formyloxy, valéryloxy, caproyloxy; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5, de préférence 2 et 3 atomes de carbone, méthoxycarbonyle et éthoxycarbonyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonyle, isopropoxycarbonyle, n-butoxycarbonyle, isobutoxycarbonyle, sec-butoxycarbonyle ou tert-butoxycarbonyle ; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonyle, cyclohexyloxycarbonyle étant préférés, ainsi que cyclopropyloxycarbonyle, cyclobutyloxycarbonyle ou cycloheptyloxycarbonyle; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone, tel que méthylaminocarbonylamino, éthylaminocarbonylamino, propylaminocarbonylamino ; dialkylaminocarbonylamino contenant de 3 à 7, de préférence 3 à 5 atomes de de préférence diméthylaminocarbonylamino, ainsi que di-n-propylaminocarbonylamino, disopropylaminocarbonylamino; (pyrrolidino-1)-carbonylamino; (pipéridino-1)carbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylamino, cyclohexylaminocarbonylamino étant préférés, ainsi que cyclopropylaminocarbonylamino, cyclobutylaminocarbonylamino, cycloheptylaminocarbonylamino; alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, méthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminopropyle, éthylaminocarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple méthylaminocarbonylaminométhyle, n-propylaminocarbonylaminobutyle, n-butylaminocarbonylaminobutyle; dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone, par exemple diméthylaminocarbonylaminoéthyle, diéthylaminocarbonylaminoéthyle, diéthylaminocarbonylaminothylaminocarbonylaminocarb carbonylaminopropyle. diéthylaminocarbonylaminobutyle: (pyrrolidino-1)carbonylaminoéthyle: (pipéridino-1)carbonylaminoéthyle ; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylaminoethyle, cyclopentylaminocarbonylaminopropyle, cyclopentylaminocarbonylamin nobutyle, cyclohexylaminocarbonylaminoéthyle, cyclohexylaminocarbonylaminopropyle et cyclohexylaminocarbonylaminohutyle étant préférés. ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylaminométhyle. cycloheptylaminocarbonylaminoéthyle ; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12, de préférence 4 à 9 atomes de carbone, méthoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminoéthyle, n-propoxycarbonylaminoéthyle, isopropoxycarbonylaminoéthyle, n-butoxycarbonylaminoéthyle, isobutoxycarbonylaminoéthyle, sec-butoxycarbonylaminoéthyle, tert-butoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminopropyle, n-butoxycarbonylaminopropyle, éthoxycarbonylamino butyle, n-butoxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonylaminopropyle, n-propoxycarbonylaminobutyle, isopropoxycarbonylaminobutyle; cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonylaminoéthyle, cyclopentyloxycarbonylaminopropyle, cyclopentyloxycarbonylaminobutyle, cyclohexyloxycarbonylaminoéthyle, cyclohexyloxycarbonylaminopropyle, cyclohexyloxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxycarbonylaminométhyle, cycloheptyloxycarbonylaminoéthyle; carbamoylaikyle contenant de 2 à 5, de préférence 2 atomes de carbone, de préférence carbamoylméthyle, ainsi que carbamoyléthyle, carbamoylpropyle, carbamoylbutyle; alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, méthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylméthyle, n-propylaminocarbonylméthyle, isopropylaminocarbonylméthyle, n-butylaminocarbonylméthyle, isobutylaminocarbonylméthyle, sec-butylaminocarbonylméthyle, tert-butylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple éthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylpropyle, éthylaminocarbonylbutyle, n-propylaminocarbonylbutyle, n-butylaminocarbonylbutyle; dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11, de préférence 4 à 8 atomes de carbone, diméthylaminocarbonylméthyle, diéthylaminocarbonylméthyle, di-n-propylaminocarbonylméthyle, (pyrrolidino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple diéthylaminocarbonyléthyle, (pipéridino-1)carbonyléthyle, diéthylaminocarbonylpropyle, diéthylaminocarbonylbutyle; cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylméthyle et cyclohexylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylméthyle, cyclobutylaminocarbonylméthyle, cycloheptylaminocarbonylméthyle, cyclohexylaminocarbonyléthyle, cyclohexylaminocarbonylpropyle, cyclohexylaminocarbonylbutyle; alkylaminocarbonylalcoxy contenant de 3 à 10, de préférence 3 à 5 atomes de carbone, méthylaminocarbonylméthoxy étant préféré, ainsi que par exemple méthylaminocarbonyléthoxy, méthylaminocarbonylpropoxy; dialkylaminocarbonylalcoxy contenant de 4 à 10, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, tel que diméthylaminocarbonylméthoxy, diéthylaminocarbonyléthoxy, (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy; cycloalkviaminocarbonvialcoxy contenant de 5 à 11, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, tel que cyclopentylaminocarbonylméthoxy, cyclohexylaminocarbonylméthoxy.

20

45

50

55

Le radical Z peut également représenter un groupe aromatique bicyclique tel que le 1- ou 2-naphtyle; 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-indényle, dont une ou plusieurs liaisons peuvent être hydrogénées, lesdits groupes pouvant être non substitués ou contenir éventuellement un ou plusieurs substituants tels que : le groupe allyle, phényle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, oxo, alkylearbonylamine et alboxycarbonyle, thioalkyle dans lesqueis les alkyles sont en Cr₀-Q.

Le radical Z peut être aussi un groupe pyridyle, thiadiazolyle, indolyle, indazolyle, imidazolyle, benzimidazolyle, benzoiniazolyle, bilazolyle, thianyle, thianyle, thianyle, thianyle, chianyle, chia

Le groupe Z est de préférence un groupe phényle, éventuellement disubstitué par un halogène, tel que le chlore ou un groupe thiényle : le groupe T est de préférence -C = O et le groupe R est de préférence un méthyle.

Un groupe de composés préférés de l'invention est constitué par les composés de formule I dans laquelle Ar', R, T, Z et m sont tels que définis précédemment et Y est le groupe de formule :

25 dans laquelle Ar et x sont tels que définis précédemment et X est un hydroxyle, un acétoxy ou un groupe de formule

dans laquelle Alk représente un alkvie en C₁-C₆.

Le groupe Ar' est de préférence le groupe dichloro-3,4 phényle.

Un composé particulièrement préléré est le N-méthyl N[(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 dichloro-3,4 phényl 2 butyl] benzamide sous la torme du racémate ou de l'un de ses énantiomères (+) ou (-) ainsi que ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation des composés de formule (I) et de ses sels, caractérisé en ce que :

a) on traite une amine libre de formule :

dans laquelle m, Ar' et R sont tels que définis précédemment et E représente un groupe O-protecteur tel que par exemple tétrahydropyrannyl-2-oxy ou un groupe :

dans lequel Y est tel que défini précédemment étant entendu que : lorsque Y représente le groupe

où X est un hydroxyle, cet hydroxyle est protégé;

5

10

20

25

35

45

55

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

dans laquelle Z est tel que défini précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-, soit avec un iso(thio)cvanate de formule ;

$$W = C = N - Z \tag{III'}$$

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (i) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

- b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyrannyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyrannyle par action d'un acide,
- c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule ;

avec le chlorure de méthanesulfonyle;

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

50 avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Y est tel que défini précédemment ; et

- e) après déprotection éventuelle de l'hydroxyle représenté par X, on transforme éventuellement le produit ainsi

obtenu en un de ses sels.

10

20

25

35

Comme dérivé fonctionnel de l'acide (III), on utilise l'acide lui-même, convenablement activé par exemple par le cyclehexylcarbodimide ou par l'hexafluorophosphate de benzotriazoly N-oxytrisdiméthylaminophosphonium (BOP), ou bien un des dérivés fonctionnels qui réagissent avec les amines, par exemple un anhydride, un anhydride mixte, le chlorure d'acide ou un ester activé. Lorsque Z est un groupe OM, l'acide concerné est l'acide carbonique et, comme dérivé fonctionnel, on utilise le monochlorure, à sevoir un chlorodomitat CricCOM.

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe :

le procédé de la présente invention peut être représenté et illustré en détail par le Schéma 1 ci-après :

Dans la formule (IIIa) ci-dessus, on considère le chlourer d'acide comme dérivé fonctionnel réactif de l'acide (III). On peut capendant utiliser un autre dérivé fonctionnel ou on peut partir de l'acide libre (III) en réalisant un couplage de (II) avec le BOP (hexallurorophosphate de benzctriazoly IN-oxytrisdiméthylamine phosphonium), puis, en additionnant l'acide (III) en présence d'une base organique comme par exemple la triéthylamine, dans un solvant comme le dichiorométhane ou le diméthylformamide, à température ambiante, les composés (I) obtenus sont isolés et purifiés solon les méthodes habituelles, comme par exemple la chromatographie ou la recréatisilisation.

On peut faire aussi réagir (II') avec un iso(thio)cyanate W = C = N-Z (III') dans un solvant in ente anhydre tel que passample le benzène, pendant une nuit à température ambiante puis traiter le mélange réactionnel selon les méthodes habituelles pour obtenir les composés (I).

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe tétrahydropyrannyloxy, le procédé de la présente invention peut être représenté et illustré à partir du Schéma 2.

Les réactions du composé (II*) avec les réactifs (IIIa) et (III*) se déroulent comme décrit ci-dessus pour le Schéma 1, chlorure d'acide (IIIa) pouvant être remplaçé par un autre dérivé fonctionnel ou par l'acide libre activé par exemple par le BOP. L'intermédiaire (IV) ainsi obtenu est déprolégé par hydrolyse acide douce pour conduire au composé hydroxyfé lbre (V). La déprolection par hydrolyse du groupe létralydrocyareytoxy pout être efectuée directement sur la composé (II¹). On obtient ainsi le composé hydroxyfé (II¹¹) qui est mis en réaction directement avec les réactifs (IIIa) et (III¹) comme décrit dans le schéma 2 c'aperbé pour l'orumit le composé (T).

A partir du composé (V), on prépare le mésylate (VI) pour le substituer par une amine secondaire de formule (VII) pour obtenir finalement les composés (I) selon l'invention.

Les produits de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou de sel, selon les techniques classiques.

Lorsque le composé de formule (I) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec l'acide choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un alcool tel

que l'isopropanol, avec une solution de l'acide choisi dans le même solvant, on oblient le sel correspondant qui est isoble seln les techniques classiques. Ainsi, on prépare par exemple le othorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, hydrogénosulfate, le drhydrogénophosphate, le méthanesulfonate, le méthysulfate, l'oxalate, le makiate, le fumarate, le nachtaliène 2 unifonate

A la fin de la réaction, les composés de formule (I) peuvent être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple la chichydriste ou l'oxalate; d'anc oc eas, si nécessaire, la base libre peut être préparé par neutristaisation dutil sai avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la friéthytamine ou avec un carbonate ou bicarbonate aiscalin. tel que le actionate ou bicarbonate de sodium ou de potalsative.

La résolution des mélanges racémiques et éventuellement des mélanges de diastéréoisomères (I) permet d'isoler les énantiomères ou les diastéréoisomères oui font partie de l'invention.

La résolution peut également être faite sur l'un des composés (Il") et (II") du schéma 2 ci-dessus, les réactions suivantes, indiquées dans le même schéma, ne provoquant pas de racémisation. De façon avantageuss, la résolution est ellectuée sur un composé de formule (II") dans laquelle R est tel que défini ci-dessus, de préférence l'hydrogène. La séparation est ellectuée selon des méthodes connues, par formation d'un sel avec un acide optiquement actit, par exemple l'acide (+) ou (-)-tatritique, par séparation des sels disattériosisemères et hydrogèse. Un composé particulièrement adapté à la résolution a la formule (II"), dans laquelle R est l'hydrogène et Ar' est 2,4- ou, de préférence, 3,4-dichionophéryle.

Les composés de départ de formule (II) sont préparés à partir de nitriles de formule :

dans laquelle m. E et Ar' sont tels que définis ci-dessus, par réduction du nitrile.

Pour la préparation des composés de formule (II) où P est l'hydrogène, les nitriles de départ de formule (VIII) sont suis à une hydrogénation dans un aleanct let que l'éthanol, en présence d'un catalyseur tel que le nickel de Raney, et Tamine libre primaire peut être isolée selon les méthodes classiques.

Lorsqu'on souhaite préparer les composés de formule (II) où R est le groupe méthyle, on traite l'amine libre, obtenue par hydrogénation du nitrité (VIII) comme décrit ci-dessus, avec un chlordomaite, par exemple avec le chloroformaite de formule CI-CO-OR₁, où R, est un altyle en C,-C₆, pour obtenir les carbamates de formule :

qui sont ensulte réduits par des moyens connus, tels que l'action d'un agent éducteur comme par exemple un hydrure métallique, let que l'hydrure de sodim et d'aluminium. Phydrure de bore, let que le diméthyteullure de borane. La réduction est réalisée dans un solvant, tel que l'éther, le toluène ou le titra-hydroturane, à une tembérature comorise entre la température ambiante et 60°C. L'amine ainsi obtenue de formula:

$$E-(CH_2)_{m} - C-CH_2 - N-H$$
 (II, R = CH₃)

est isolée selon les méthodes habituelles.

20

25

35

45

50

55

On peut aussi traiter le composé de formule :

$$E - (CH_2) = C - CH_2 - N - T - Z$$
 (IV, R = H)

dans laquelle m, E, Ar', T et Z sont tels que définis précédemment par un halogénure d'alkyle en présence d'une base forte telle que par exemple un hydrure métallique comme par exemple l'hydrure de sodium, dans un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne chauffé au reflux pour préparer les composés (IV) dans lesquels R est autre que l'hydrogène. Les nitriles de formule (VIII) sont préparés à partir de nitriles de formule:

qui par alkylation avec un composé de formule :

5

20

50

dans laquelle m et E sont tels que définis ci-dessus et G est un atome d'halogène, par exemple de brome ou un groupe hydroxy protégé, donnent les composés (VIII) désirés.

La synthèse des nitriles de formule (VIII) où E est un groupe tétrahydropyrannyloxy est réalisée à partir d'un dérivé tétradydropyrannyloxy (THP-O) obtenu par réaction entre un alcanol de formule Br-(CH_{D)m}-OH avec m tel que défini précédemment et le dihydrogyanne pour conduire au compost.

qui est ensuite additionné, en présence d'hydrure alcalin sur le dérivé acétonitrile (XI) pour préparer l'intermédiaire,

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\$$

La synthèse des nitriles de formule (VIII) où E représente un groupe :

où Y est tel que défini précédemment, est effectuée selon des méthodes connues par addition sur des dérivés chlorés de formule :

d'un dérivé nitrile de formule :

10

20

25

30

35

50

en présence d'amidiure de sodium dans un solvant tel que le toluène à des températures comprises entre 30 et 80°C. Le dérivé chloré (XIII) est préparé par action d'un réactif chlorant tel que le chlorure de thionyle sur le dérivé hydroxylé de formule :

lui-même préparé à partir de l'amine de formule (VII) dans laquelle, si X = OH, alors le groupe hydroxyle est éventuellement protégé par un groupe O-protecteur selon les méthodes habituelles,

amine sur laquelle on fait réagir, si m = 2, l'oxyde d'éthylène et, si m = 3, un halogéno-3 propanol.

Les composés selon l'invention ont fait l'objet d'essais biochimiques et pharmacologiques. Les propriétés antagonistes de la liaison aux récepteurs NK₂ ont été mises en évidence par des essais réalisés

sur des membranes de duodénum de rat seton L. BERGSTOM et al., Mol. Pharmacol., 1997, 32, 764-771.
Des essais ont aussi été déalisés sur farther pulmonaire de la pin dépourveur d'endchféllum, qui possède des récepteurs NK₂ dont l'activation conduit à une contraction musculaire. Les essais sur différents organes isolés ont été réalisés selon D. REGQUI et al. Trends Pharmacol. Sci. 1989. 9, 290-295 et Pharmacolon. 1999, 38, 1-15.

Tealises seron D. negocit et al., Trends Pharmacout Sci., 1965, §1, 290-295 et Pharmacoutgy, 1965, §5, 1-15.

Des essais sur le bronchospasme chez le cobaye induit par un agoniste NK₂ ont été réalisés selon H. KONZETT et al., Arch. Exp. Path. Pharm., 1940, 195, 71-4.

Les composés selon l'invention déplacent la [2-125] histidyl]-neurokinine A de son récepteur avec une Ki de l'ordre de 3 à 0,50 nM.

Les mêmes composés, dans les essais réalisés sur l'artère pulmonaire de lapin ont montré une pA₂ de 10.4 à 9. Les mêmes composés, dans les essais réalisés sur le bronchospasme du cobaye ont montré une activité antaconiste de la INIe¹⁰-paurokinie A par voie i v. à une dose de 200 uo/ko.

Compte tenu des propriétés antagonistes de la neurokinine A dont sont pourvus les composés selon l'invention, il une uneur être utiles dans toute pathologie neurokinne A dépendante et plus particulièrement dans les inflammations neurogéniques des voies respiratoires comme par exemple l'asthme ou le bronchoconstriction.

Les composés de la présente invention sont peu toxiques; notamment, leur toxicité aigüe est compatible avec leur utilisation comme médicament. Pour une telle utilisation, on administre aux mammifères une quantité efficace d'un composé de formule (1) ou d'un de ses sels pharmaceutiouement acceptables.

Les composés de la présente invention sont généralement administrés en unité de dosage. Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques rentermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, souscutanée, intramusculaire, intraverieuse, transdémique, locale ou rectale, les ingrédients actits peuvent être administrés sous formes unitaires d'aministration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux

et aux être humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale et buccale, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intravelneuse, intranasale ou intraoculaire, les formes d'administration rectale, les formes d'administration par inhalation ou par application sur la membrane des muqueuses comme celles du nez, de la gorge ou des bronches, par exemple à l'aide d'un aérosol contenant le principe actif sous forme d'un spray ou d'une poudre sèche.

Alin d'obtenir l'effet désiré, la dose de principe actif peut varier entre 0,25 et 1 000 mg par jour, de préférence entre 2 et 250 mg.

Chaque dose unitaire peut contenir de 0,25 à 250 mg de principe actif, de préférence de 1 à 125 mg, en combinaison avec un support pharmaceutique. Cette dose unitaire peut être administrée 1 à 4 fois par jour.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange l'ingrédient actif avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine. l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriées ou encore on peut les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une facon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant l'ingrédient actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou l'élixir peut contenir l'ingrédient actif conjointement avec un édulcorant. acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir l'ingrédient actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneolycols.

Pour une administration parentérale, intranasale ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylèneglycol.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'acide oléique ainsi que du trichlorofluorométhane, du dichlorodifluorométhane, du dichlorotétrafluoroéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Les compositions susdites peuvent également renfermer d'autres produits actifs tels que, par exemple, des bronchodilatateurs, des antitussifs ou des antihistaminiques.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

Dans les exemples qui suivent, les abréviations suivantes ont été utilisées.

F : point de fusion instantané exprimé en degrés Celcius Ac : acétyl

AcO : acétoxy.

Les spectres de RMN ont été effectués à 200 MHz dans le diméthylsulfoxyde deutéré.

m: massif,

s: singulet,

se : singulet élargi,

t : triplet. Mult : multiplet.

EXEMPLE 1

Chlorhydrate de N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

a) (Tétrahydropyrannyl-2 oxyéthyl)-α dichloro-3,4 benzèneacétonitrile.

18.5 g d'hydrure de sodium à 60 % dans Thuile sont mis en euspension dans 200 mil de létratyridroluranne sec. On ajoute goutte à goutte à 20°C, en 30 min, une solution de 100 g de dichtoro-3,4 phénylacétonitrile dans 500 mil de tétralyridroluranne puis on agite le métange réactionnel à température ambiante pendant 2 h. Le métange est refroid à -20°C et on ajoute une solution de 118 g de bromo-1 tétralyridrolyrannyl-2 oxydithane dans 100 mil de tétratyridroluranne, on laisse reveris le métange à température ambiante et aprèse 2 h on ajoute une solution de 50 g de chlorure d'ammonium dans 3 il d'eau. On extrait avec 1,5 il d'éther, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décente, sèche sur MsQS, et concentre sous visit des

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane puis dichlorométhane-acétate d'éthyle 95-5 (y/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide pour fournir 118 g d'une huile.

b) (Tétrahydropyrannyl-2 oxyéthyl)-B dichloro-3.4 benzèneéthanamine.

118 g du nitrile obtenu précédemment sont mis en solution dans 700 ml d'éthanol absolu. On ajoute 300 ml d'ammoniaque concentrée puis, sous balayage d'azote, on ajoute du nickel de Raney (10 % de la quantité de nitrile de départ). On hydrogène ensuite sous atmosphère d'hydrogène à température ambiante et pression ordinaire.

16 i d'hydrogène sont absorbés en 4 h. Le catalyseur est séparé par filtration sur célite, le filtrat est concentré sous vide, le résidu est repris dans une solution saturée de chlorure de sodium. Après extraction à l'éther et séchage sur MqSQ_x, on obtient 112 q d'une huile.

c) N-I(Dichloro-3.4 phényl)-2 tétrahydropyrannyl-2 oxy)-4 butyl) dichloro-2.4 benzamide.

80 g de l'amine obtenue précédemment sont mis en solution dans 800 ml de dichlorométhane. La solution est refloïdié à 0°C, on ajoute 38,4 ml de triéthylamine puis 55 g de chlorure de l'acticé dichloru-2,4 banzoïque. Le mélange réactionnel est alors agité à température ambiente pendant 1 h, puis lavé à l'eau. La phase organique est décentée, séchée sur MeSQ, at concentrée sous vide pour fournir 120 g d'une huille.

d) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

120 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 1 l de méthanol en présence de 12 g d'acide paratoluènesulfonique. Le métange réactionnel est agité pendant 18 h à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans le dichlorométhane et lavé avec une solution à 10 % de carbonale de sodium. La phase organique est décantée et séchée sur MgSQ, pour fournir 106 g d'une huile.

e) N-I(Méthanesulfonvloxy-4 (dichloro-3.4 phényl)-2 butyl) dichloro-2.4 benzamide.

106 g de l'alcod lobrau précédemment sont mis en solution dans 1 l de dichlorométhane puis on ajoute à la solution refroité à 0°C, 4 ml de l'oritétylamine et 24,2 ml de chlorure de méthanesultomye, Le méthage réactionnel est agifé à 0°C pondant 45 min, lavé 3 l'ois à l'eau glacée, décanté, séché sur MgSO₄ et concentré sous vide. Le résidu sit recitabilisé de l'éther isopropriviller.

m = 95 q

25

35

45

f) Composé 1

Unn mélange de 1 g du produit obtenu précédemment, de 0,8 g d'hydroxy-4 phényl-4 pipéridine et de 1 ml de didnifylformamide, est chauffé à 60°C pendant 2 h. Après refroitssement, on diblue avez de l'êther, it avez avec une solution d'hydroxyde de sodium dituée puis à l'eau. Après séchage sur MgSO₂, or die avezor les solvants et chromatorgaphie le résidu sur 40 g de silice, élution d'idhlorométhane puis dichlorométhane/méthanol 90/10, (v/v). La concentration des fractions pures tournit 0,9 g du produit dont on fait le chlorhydrate dans le dichlorométhane en additionnant de l'êther chlorhydrique jusqu'à pH = 1. Le précipité est séparé par filtration puis concrétisé dans l'éther.

m = 0,95 g.

8.75 (t, 1 H) : 7.7-7 (m, 11 H) : 5.4 (s, 1 H) : 3.6-2.6 (m, 9 H) : 2.6-1.6 (m, 6 H).

EXEMPLE 2

15

20

25

30

45

50

55

Chlorhydrate de N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] acétamide.

m = 2 ; R = H ; T-Z = C-CH.

On prépare le N-[dichloro-3,4 phényll}-2 mésyloxy-4 butyl] acétamide en procédant comme il est décrit dans l'exemple 1 étapes a) b) c) d) et e) en remplaçant à l'étape c) le chlorure de l'acide dichloro-2,4 benzoique par le chlorure d'acétyle.

Composé 2

On chauffe à 60°C un mélange de 6,5 g du produit précédemment préparé, de 6,8 g d'hydroxy-4 phényl-4 pipéridine et de 10 ml de diméthylformamide.

Après 1 h, le mélange réactionnel est versé dans l'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est décantée, séchée sur Na₂SQ₄, filtrée et concentrée sous vide. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice ; éluant : méthanol/ dichlorométhane 10'90 (v/v). La concentration des iractions de produit pur fournit un résidu qui est salifié avec de l'éther chlorhydrique et on recueille 6 g de chlorhydrate.

7,95 (t, 1 H); 7,7-7,0 (m, 8 H); 3,6-2,6 (m, 9 H); 2,6-1,3 (m, 9 H).

EXEMPLE 3

Chlorhydrate de N-éthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] thiophène-2 carboxamide.

a) Chlorhydrate de N-éthyl (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl) éthyl-8 dichloro-3,4 benzèneéthanamine.

A une suspension de 0,96 g d'hydrure de lithium aluminium dans 10 ml de tétrahydroturanne on ajoutu une solution de 5,5 g du composé 2, obtenu précédemment à l'exemple 2, dans 20 ml de tétrahydroturanne puis le mélange réactionnel est chauffé à rellux pendant 2 h. On refroidit alors et hydrolyse avec 4 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium 4 n. filtre l'alumine, rince au tétrahydroturanne et évapore. Après saiffication avec une solution d'éther chlorhydrique, le chlorhydrate est concrétiés dans un mélange isopropanol/éther isopropyfulog: o nen recueille 4,7 g.

b) Composé 3

5

A une solution de 2.45 g. du produit précédemment obtenu, dans le dichlorométhane à O°C, on ajoute 2,75 ml de triéthylamine puis 0.8 g de chlorune de thénolye-2. Après hydrolye avec une solution d'hydrovyel de socium 0.1 N et et extraction au dichlorométhane, le produit est purifié per chromatographie sur silice H; éluant : méthanol/ dichlorométhane : 2,997,5 (v/v). Le produit pur est salifié avec une solution d'éther chlorhydrique et on recueille linalament 1,0 g de chlorhydrate.

7,75-6,9 (m, 11 H); 5,35 (s, 1 H); 3,9-2,55 (m, 11 H); 2,55-1,5 (m, 6 H); 0,95 (t, 3 H).

25 EXEMPLE 4

Chlorhydrated a N-4inyl-N-((dichloro-3, 4 phányl-)-2 (hydroxy-4 phányl-4 pigárdinyl)-4 bulyl|méthoxy-4 benzamide. En precédant selen fexemple 3 étape b), à pairt du composé oblenu à l'étape a) et en remplaçant le chlorure de thánoyle2 par le chlorure de l'acide méthoxy-4 benzoïque, on oblient le composé 4. F = 185°C.

EXEMPLE 5

50

Dichlorhydrate de N-[(hydroxy-4 (pyridinyl-2 méthyl)-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

a) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 éthylènedioxy-4,4 pipéndinyl)-4 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

On chauffe à 100°C pendant 15 min un mélange de 12,1 g du mésylate obtenu à l'exemple 1 e) et de 8,5 g d'éthyléhedioxy-4,-pipéridine. Le mélange est refroid, repris dans le dichlorométhane, levé à feau. La phase organique est décantée, séchée sur Na₂SO₂, litrée et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice s'éluant: méthanor/déchiorométhane : 298 (v/v).

La concentration des fractions pures fournit 12,15 q de produit attendu.

b) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (oxo-4 pipéridinyl)-4 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

On dissout le produit précédemment obtenu dans 100 ml d'acétone puis on ajoute 100 ml d'acéte chtorybrique 61 N Après 2 N, on ajoute 1 1 d'éther et on récupère la phase aqueuse. Celleci est ensuite amenée à PI = 10 par addition d'hydroxyde de sodium puis extraite avec 1 l d'éther. Après séchage et évaporation de la phase creanious. on bottien 19 n de produit our.

c) Composé 5

A une solution de 1 g de produit précédemment obtenu dans 5 ml de létrahydrofuranne à 25°C sous azote, on ajoute une solution de picolyl-2 lithium 2,15 M dans létrahydrofuranne jusqu'à persistance de la coloration rouge (voir synthesis page 43, 1974). Après hydrolyse et extraction à l'éther, le résidu est chromatographie sur gel de silier, éluant: méthanol/dichiorométhane: 1555 (v/v), Après évaporation des fractions pures et salification du résidu avec une solution d'éther chlorhydrique, on obtient 400 mg d'une mousse blanche.

8.8-7.15 (m, 11 H); 5.3 (s large, 1 H); 4-2.55 (m, 11 H); 2.35-1.4 (m, 6 H).

EXEMPLE 6

25

35

40

55

Chlorhydrate de N-[(benzyl-4 hydroxy-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] N'-napht-1-yl urée.

m = 2 ; R = H ; T-Z = -C-NH

a) N-[(tétrahydropyrannyl-2 oxy)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] N'-napht-1-yl urée.

A une solution de 7,6 g de napht-1-yl isocyanate dans 50 ml de toluène, on ajouto 12 g de (dichloro-3,4 phényl)-2 (létrahydropyrannyl-2 oxy)-4 butanamine obtenue selon l'exemple 1 b) dans 50 ml de toluène. Après avoir agité le métange réactionnel pendant 10 min, on ajoute 50 ml de méthanol et concentre sous vide.

b) N-[hydroxy-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl-4] N'-napht-1-yl urée.

A une solution du produit précédemment obtenu, on ajoute 2 g d'acide p-foluènesulfonique et on chauff le mélange à reflux pendant 10 min. La solution est tavés avec du bicarbonste de sodume ot concentrée à sec. Après purification du résidu par chromatographie sur gel de sièce en étuant avec de l'acétate d'éthyle, on obtient 13,1 g d'une huile incolore.

c) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 mésyloxy-4 butyl] N'-napht-1-yl urée.

A une solution de 13,1 g du produit précédemment obtenu dans 100 ml de dichlorométhane, on ajoute à 0°C 5,37 ml de triéthylamine puis 2,77 ml de mésyle. La solution est alors tavée avec 3 fois 100 ml d'eau glacée puis la phase organique est séchée et évaporée. Le résidu est alors recristallisé dans l'isopropanol puis filtré et rincé

à l'éther isopropylique. m = 8 g F = 120°C

5 d) Composé 6

25

30

35

40

45

55

On chauffle à 100°C pendant 20 min un málange de 4 g de produit précédemment obtenu, 4 g d'hydroxy-4 benzyl-4 pipéridine et 4 ml de diméthyflormamide. La tout est ensuite versé sur l'eau et extrait au dichlorométhane. La résidu est alors purifié par chromatographie sur gel de silice en éluent avec un mélange méthanot/dichlorométhane: 4/96 (v/v). Après salification avec une solution d'éther chlorhydrique, on recueille 1,0 g de chlorhydrate pur. BANN

8,7 (s, 1 H); 8,2-6,8 (m, 16 H); 3,5-2,5 (m, 11 H); 2,3-1,3 (m, 6 H).

Les composés décrits dans les tableaux 1, 2 et 3 ci-dessous ont été synthétisés selon les exemples 1 à 6. Ces composés sont tous des chlorhydrates.

TABLEAU 1

Ar-(CH₂) x N-(CH₂) 2-CH-CH₂ N-C CL CL CL N-CL

exemple n ^o	Ar	x	Spectre de RMN
7		1	8,54 (t, 1 H); 7,7-7 (m, 11 H); 4,8 (s large 1 H); 3,8-2,55 (m, 11 H); 2,4-1,25 (m, 6 H).
8		1	8,6 (t, 1 H); 7,8-7,2 (m, 10 H); 4,9 (s, 1 H); 3,7-2,6 (m, 11 H); 2,2-1,4 (m, 6 H).
9	CF3	0	8,55 (t, 1 H); 7,8-7,2 (m, 10 H); 5,70 (s, 1 H); 3,6-2,6 (m, 9 H); 2,6-1,6 (m, 6 H).
10	N	1	8,7 (d, 2 H); 8,45 (t, 1 H); 7,85 (d, 2 H); 7,6-7 (m, 6 H); 5,3 (s large, 1 H); 4,0-2,3 (m, 11 H); 2,3-0,6 (m, 6 H).

TABLEAU 2

exemple n ⁰	y	Spectre de RMN
11	N-	8,4-8,8 (m, 3 H); 7,2-7,8 7,2-7,8 (m, 6 H); 6,8 (t, 1 H); 4,7 (d, 2 H); 2,6-3,8 (m, 11 H); 2,2 (Mult., 2 H).

TABLEAU 3

exemple n ^O	R ₁	R'1-	x	Spectre de RMN
12	н	н	1	7,8-6,8 (m, 11 H); 4,75 (1 H); 4,0-2,5 (m, 14 H); 2,3-1,3 (6 H).
13	4-0CH ₃	н	0	6,9-7,4 (m, 5 H); 3,9-4,9 (l) 1 H); 0,6-2,6 (m, 11 H).

EXEMPLE 14

10

15

20

25

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] benzamide.

Ar' =
$$Cl$$
; V $N-$ = HO $N-$;

 $M = 2$; $R = -CH_3$; $T-Z = -C$

a) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (tétrahydropyrannyl-2 oxy)-4 butyl] carbamate d'éthyle.

A une solution refroidie à -20°C de 80 g d'amine obtenue à l'exemple 1 b), et de 39 mt de triéthylamne, dans 800 mt de cirklorométhane, on ajoute poutre à goutre 26.4 mt de chloroformiate d'éthyle. Après 30 min, on lave deux fois à l'eau ouis avec une solution tampon oH = 2.

On décante la phase organique et sèche sur MgSO₄ puis concentre sous vide pour obtenir 98 g de produit sous forme d'huile.

b) N-(méthyl) (tétrahydropyrannyl-2 oxy) éthyl-β dichloro-3,4 benzèneéthanamine.

Dans un tricol de 2 l balayé à l'azote, on introduit 20 g d'hydrure d'alluminium en suspension dans 200 ml de létrahydroturanne. On ajoute à 20°C une sollution de 98 g du carbamate obtenu précédemment, dans 800 ml de létrahydroturanne.

On chauffe avec précaution jusqu'au reflux et on maintient celui-ci pendant 18 h.

On refroidit à 0°C et hydrolyse, avec 35 ml d'eau puis avec un mélange de 17 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium concentrée et 150 ml d'eau. On sépare les minéraux par filtration puis concentre sous vide pour obtenir 80,5 q de produit sous forme d'huile.

c) Chlorhydrate de N-méthyl hydroxyéthyl-ß dichloro-3,4 benzène-éthanamine.

A 50 g d'aminoalocol protégé obtanu précédemment en solution dans 500 ml d'áthanol, on ajoute 20 ml d'acide chlorhydrique concentré. Après 2 h 30, on concentre sous vide, dissout le résidu dans 200 ml d'acétonitrile puis ajoute lentement 350 ml d'éthor. On aqite pendant 1 h, filtre les cristaux, rince à l'éther.

m = 32,8 g F = 152°C.

F = 152 C.

d) N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butyl] carbamate de tert-butyle.

A 32,6 g de chiorhydrate du produit préedéemment en solution dans 300 ml de dioxanne et 30 ml d'eau, on ajoute 20 ml de triéthylamine. On additionne alors 27 g de Boc₂O (di-tert-butyldicarbonate) puis on agite à température ambiante pendant 15 min. On chauffe à 60°C pendant 30 min. Après concentration à sec, on reprend à féther, lave à l'eau puis avec une solution tampon pH = 2, puis encore à l'eau. On séche sur MgSO₄, concentre sous vide pour obtenir 40 g d'huis.

e) N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 méthanesulfonyloxy-4 butyl] carbamate de tert-butyle.

A 40 g d'alcool obtenu précédemment en solution dans 400 ml de dichlorométhane, on ajoute 17 ml de triéthylamine. On refroidit à 0°C et ajoute goutte à goute 9,3 ml de chlorure de mésyle. Après 15 mln, on lave 2 fois à l'eau, sèche sur MgSQ₄, concentre à sec pour obtenir 49 g d'huille.

t) Chlorhydrate de N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] carbamate de tertbutyle.

On chauffe un mélange de 20 g du produit obtenu précédemment et de 18 g d'hydroxy-4 phérifule pipéridine dans 40 mi de d'iméthylformamide à 70°C pendant 1 h 30. On verse nesuite la solution sur 300 ml d'œu glacée, filtre le précipité et rince à l'œu. Le solide est ensuite repris dans l'éther, séché sur MgSQ₄ et évaporé. Le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un gradient de méthanol dans le dichlorométhane (jusqu'à 5%). Co noblen 22 de produit pur.

Dichlorhydrate de N-méthyl (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl) éthyl-B dichloro-3,4 benzèneméthanamine.

A une solution de 22 g du dérivé précédemment obtenu dans 100 ml de méthanol, on ajoute 100 ml d'acide c hichtydrique concentré centre de 20 ml d'aux. Après 1 h, le mélange réactionnel est concentré sous vide. On obtient une mousse qui est triturée dans l'éther puis séchée. m = 20.7 c.

h) Composé 14

50

A une solution de 2 g du produit procédemment oblanu et de 2 ml de tristrylamine dans 20 ml de dichlorométhane à -78°C sous azote, on ajoute 0,51 ml de chlorure de benzoyle et on laisse agiler pendant 10 min. Apris hydrolyse avec une solution d'hydroxyde de sodium 0,1 N et extraction au dichlorométhane, le produit est purifié par chromatographie, duant méthanol/dichlorométhane 10/90 (v/v). On récupére ainsi 1,37 g de produit pur dont on tait le chlority-drate an additionnant de l'éther chlorhydrique jusqu'à pH = 1. On obtient finalement 1,40 g de chlorhydrate sous forme de mousse.

RMM :

7,7-6,6 (m, 13 H); 5,35 (s, 1 H); 3,8-2,5 (m, 12 H); 2,5-1,5 (m, 6 H).

EXEMPLE 15

5

10

15

35

40

50

55

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridiny)-4 butyl] N'-benzylurée.

A une solution de 2 g du produit oblenu selon l'exemple 14 g) et de 1,2 ml de triéthylamine dans 20 ml de dichicrométhane à 0°C sous azote, an ajoute 0,80 ml discoyanate de benzyle et on lisiese agitet le métange pendant 1 h. Après lavage avec une solution d'hydroxyde de sodium 0,1 N, le produit est purifié per chromatographie sur gel de silice; élutant méthanol/dichicemètane 6/94 (v/v), Le produit est ensuite salifié avec une solution d'éther chiorhydrique et on obtient 1,8 g de chiorhydrate.

7,7-6,9 (m, 13 H); 6,75 (t, 1 H); 5,4 (s large, 1 H); 4,1 (m, 2 H); 3,7-2,5 (m, 12 H); 2,5-1,4 (m, 6 H).

EXEMPLE 16

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] carbamate d'éthyle.

A une solution de 2 g de produit obtenu précéderment solon l'exemple 14 g) et 2 ml de triéthylamine dans 20 ml du dichlorneMéthane à 4 m²C osu azote, on ajout o, 44 ml de chloroformiate d'éthyle, Après Emin, on yidrolyse avec une solution d'hydroxylde de sodium 0,1 N et extrait au dichlorométhane. Le produit est ensuite purifié par chromatographie sur gel de silice; éluant méthanovidétolnométhane. Bug (VW), Les fractions pures sont concentides sous vide et l'addition d'éther chlorhydrique permet d'obtenir 1,1 g de chlorhydrate sous la forme d'une mousse blanche. EMN!

7,7-7,1 (m, 8 H); 5,45 (s, 1 H); 4,1-2,6 (m, 14 H); 2,6-1,6 (m, 6 H); 1,1 (t, 3 H).

Les composés décrits dans les tableaux 4 et 5 ont été synthétisés selon les exemples 14 à 16. Ces composés sont des chlorhydrates.

TABLEAU 4

N-(CH₂) m-CH-CH₂-N-C-M

exemple n ^o	М	R ₁	m	Spectre de RMN ou F ; ^O C
17	-cH ₃	н	2	7,8-7,1 (m, 8 H); 3,7-2,65 (m, 12 H); 2,65-1,6 (m, 9 H).
18	-сн ₂ -сн ₂ -сн ₃	н	2	7,7-7,0 (m, 8 H); 3,7-2,55 (m, 12 H); 2,55-0,5 (m, 13 H).
19	-cH CH3	н	2	7,8-7,1 (m, 8 H); 5,5 (s, large, 1H); 3,9-2,65 (m, 13 H); 2,65-0,5 (m, 12 H).
20	-сн2-	н	2	7,7-6,8 (m, 13 H); 5,35 (s, 1H); 3,7- 2,5 (m, 14 H); 2,5-1,5 (m, 6 H).
21		4-cı	2	7,8-6,9 (m, 12 H); 5,6 (s, 1 H); 3,9-2,6 (m, 12 H); 2,6-1,6 (m, 6 H).

TABLEAU 4 (suite)

5		

10	exemple n ^o	М	R ₁	m	Spectre de RMN ou F;
15	22		н	3	148
20	23		н	2	198-200
25	24	\(\s^s\)	4-CH ₃	2	7,9-7,0 (m, 10); 5,40 (m, 1 H); 3,9-2,6 (m, 12 H);
30					2,6-1,6 (m, 9 H).
35	25	S	н	2 '	7,9-6,5 (m, 11 H); 5,45 (s, 1 H); 3,9-2,6 (m, 12 H);
40					2,6-1,6 (m, 6 H).
45	26		н	2	7,8-6,4 (m, 11 H); 5,3 (s, 1 H); 3,9-2,6 (m, 12 H);
50					2,4-1,6 (m, 6 H).

TABLEAU 4 (suite)

50

10	exemple n ⁰	м	R ₁	m	Spectre de RMN ou F; C
15					7,6-7,2 (m, 8H); 6,8 (s, 1H); 6,
20	27	\\	н	2	(s, 1H); 6,05 (s, 1 H); 5,4 (s, 1 H) 3,7 (m, 2 H); 3,4-
25					2,6 (m, 7 H); 3,0 (s, 3 H); 2,4 (m, 2 H); 2,1 (m, 2 H) 1,7 (m, 2 H).
30	28	N I	н	2	203
35	29		н	2	198-200
40	30		н	2	180 (décomposition)

TABLEAU 5

, HCl

exemple n ^O	м	Spectre de RMN
31	-сн ₂ -	7,6-6,9 (m, 13 H); 5,35 (s large, 1 H); 5,1-4,6 (n, 2 H); 3,7-2,5 (m, 12 H); 2,5-1,5 (m, 6 H).
32		7,7-7,0 (n, 11 H); 6,85 (d, J = 8 Hz, 1 H); 6,75 (d, J = 8 Hz, 1 H); 5,35 (s, 1 H); 3,8-2,6 (m, 12 H); 2,4 (m, 2 H); 2,1 (m, 2 H); 2,1 (m, 2 H); 1,7 (n, 2 H).

40 EXEMPLE 33

10

15

20

25

35

45

Chlorhydrate de N-{(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide.

a) N-((dichloro-3,4 phényl)-2 (tétrahydropyrannyl-2 oxy)-4 bulyl] thiophène-2 carboxamide.

On agile à température ambiante un mélange de 4,77 g d'amine obtenue salon fexemple 1 b) et de 1,7 g de intéthyaime dans 50 mil de dichlorométhane. On ajoute alors goutte à goutte, à température ambiante, 2,19 g de chlorure de thénoyle-2 en soution dans 20 mil de dichlorométhane et laisse le mélange réactionnel à température ambiante pendant une nuit. Le solvant est concentré sous vide, le résidu est lavé à l'eau, extrait à l'éther, lavé avoc une solution à 5 % de bicarbonate de sodium puis avec une solution saturée de chlorure de sodium; la phase organique est décanitée, sochée sur Nag-50₄, littée et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice; éluant: méthanol/dichlorométhane 98/2 (vil). Les fractions pures sont recueillies et concentrées sous vide. Le résidu est chromatographie sur gel de silice; et lavé avec une solution d'hydroxyde de sodium à 5 %, extrait à l'éther et séché. On obtient 4,6 g d'huisi incolorer.

b) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (tétrahydropyrannyl-2 oxy)-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide.

On agile à température ambiante un métange de 3.4 g de l'amide obtenu précédemment et 0.45 g d'hydrure de sodium à 55 % dans 10 ml de tétrahydrofuranne. Le métange réactionnel devient orange limpide. On ajoute ensuite 1,23 griicotométhane dans 10 ml de tétrahydrofuranne et agile ensuite pendant 1 h à température ambiante et chauffe à reflux pendant 1 h. On concentre le tétrahydrofuranne, reprend le résidu dans l'eau, extrait à l'éther, lave une deuxième lois à l'eau avec une solution de chiroure de sodium et concentre sous vide.

m = 3,4 g

20

c) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide.

3,5 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 30 ml de méthand en présence de 0,35 g de résine (Ambertyst H-15 Aldrich, résine sullonique sèche acide) et le métange est chauffé à réflux pendant 1 heure 30. Le métange est filtre du collète, le filtrat et concentré sous vide, le résidu est lavé à l'hexane puis repris dans un métange éther/hexane. On obtient 2.6 g de cristaux blancs.
F = 107-109°C.

d) N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 méthanesulfonyloxy-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide.

On agite à température ambiante 2 g d'alexool obtenu précédemment et 0,65 g de triéthylamine dans 30 ml de dichiorométhane. On ajoute ensuite goutte à goutte une sotution de 0,69 g de chlorure de mésyle dans 10 ml de dichiorométhane. A la fin de raddition on chautte à reflux pendant 30 min. On évapore le dichiorométhane sous vide, reprend le résidu à l'eau, extrait à l'acédate d'éthyle, lave avec une solution de bicarbonate de sodium à 5 %, puis avec une solution saturée de chlorure de sodium, sekbe sur Na,500, avapore le solvant.

m = 1,2 g

e) Composé 33

Un mélange de 1 g du produit obtenu précédemment, de 1 g d'hydroxy-4 phényl-4 pipéridine et de 2 ml de diméthylformamide est chauffé à 60°C pendant 2 h.

Après enfroidissement, on dilue avec de l'éther, lave à l'eau puis avec une solution diluée d'hydroxyde de sodium. On sèche sur MgSO₄ puis evapore les solvants. Le résidu est chromatographié sur get de silice; éluant dichlorméthane jusqu'à dichlorométhane additionné de 2,5% de méthanol. On obtient 0,7 gé produit dont on l'attle chlorhydrate; après dissolution dans du dichlorométhane, on ajoute de l'éther chlorhydrique jusqu'à pH = 1, puis on concentre sous vide. Le chlorhydrate est concrétisé dans l'éther.

m = 0,74 g.

HMN:

7.8-6.8 (m. 11 H): 5.3 (s. 1 H): 3.8-2.5 (m. 12 H): 2.5-1.4 (m. 6 H).

Les composés décrits dans le tableau 6 ont été préparés selon l'exemple 33. Ces composés sont tous des chlorhydrates.

EXEMPLE 34

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(dichloro-3,4 phényl)-2 (hydroxy-4 (hydroxy-4 phényl -4 pipéridinyl)-4butyl)] thiophène-2 carboxamide

$$Ar' = - Cl; \quad V \qquad N- = HO - N-;$$

m = 2 ; R = -CH₃ ; T-Z = -C

a) Préparation de l'amine : hydroxy-4 (hydroxy-4 phényl)-4 pipéridine.

20 Etape 1 : benzyloxy-4 bromobenzène.

32,6 g de bromo-4 phénol, 34,2 g de bromure de benzyle et 42 g de carbonate de potassium dans 150 ml de diméthylformamide sont agités à 40°C pendant 2 h.

La solution est concentrée sous vide, le résidu est repris dans l'eau puis on extrait à l'éther, lave à l'eau, décante, s'èche sur MgSO₄, et concentre sous vide.

Le résidu est recristallisé dans l'isopropanol.

m = 30 g

F = 61°C.

10

15

30 Etape 2 : benzyl-1 (benzyloxy-4 phényl)-4 hydroxy-4 pipéridine.

14 g du produit précédemment préparé sont dissous dans 100 ml de létrahydrofuranne et additionnés à 1,2 g de magnésium recouvers de 20 ml de létrahydrofuranne à 60°C. A la fin de faddition on maintient la température à 60°C pendant 2 h et refroidit ensuite à -10°C. On ajoute alors goutte à goutte une solution de 10 g de benzyl-4 pipéridone et laisse revenir le mélange à température ambiante. Le mélange est versé sur une solution saturée de chloure of ammonium, on extraît à féther, lave à l'eau, décante, séche sur MgSQ, et concentre sou vide. Le résidu est chromatorgraphité sur gel de silloe, éluant : dichlorométhane/méthanol 97,5/2,5 (vV). La concentration des fractions pures fournit 9 g du produit attendu.

F = 104-107°C.

40

50

Etape 3 : hydroxy-4 (hydroxy-4 phényl)-4 pipéridine.

6 g du produit obtenu précédemment en solution dans 200 ml d'éthanol sont hydrogénés à température ambiante et pression atmosphérique en présence de palladium sur charbon à 10 %. Quand le volume théroique d'hydrogène est absorbé, on filtre le catalyseur, concentre le filtrat sous vide, reprend le résidu à l'éther et filtre les cristaux.

m = 1,1 g F = 232-235°C

b) Composé 34

2.1 g du produit précédemment obtenu selon l'exemple 33 d), 1 g de l'amine obtenue à l'étape 3 ci-dessus et 1,1 g de triéthylemine sort mis en soution dans 5 mi de diméthylémamide et sont chauflés à 80°C pondant 2 h. On concentre le métange sous vide, reprende résidu dans l'esue et acidifie à pH – 3 avec une solution d'acide chlorhydrique 6 h. settait à l'acétate d'ôthive, décante, étable sur MaSQ, et concentre sous vide.

Le résidu est repris dans l'acétone et concrétisé dans l'éther.

m = 0.7 g

RMN:

9,3 (s, 1 H); 6,6-8 (m, 10 H); 5,2 (s, 1 H); 2,6-4 (m, 12 H); 1,6-2,4 (m, 6 H).

TABLEAU 6

	CL	
exemple n ^o	y	Spectre de RMN
35	C L HO N-	7,8-6,8 (m, 10 H); 5,5 (s, 1 H); 4,0-2,6 (m, 12 H); 2,6-1,5 (m, 6 H).
36	CF ₃	8-7 (m, 10 H); 5,8 (s, 1 H); 4-2,7 (m, 12 H); 2,7-1,7 (m, 6 H).
37	CL CF3	7,85 (s, 1 H); 7,75-7,2 (m, 7 H); 7,05 (s, 1 H); 5,8 (s, 1 H); 3,8-2,6 (m, 12 H); 2,6-1,6 (m, 6 H).
38	N-	6,8-7,8 (m, 6 H); 2,6-4 (m, 17 H); 0,8-2,2 (m, 12 H).
39	N-N	8,2 (s, 2 H) ; 6,7-7,8 (m, 11 H) ; 2-4 m, 18 H)-
40	OCH3 N-	6,7-7,8 (m, 10 H) ; 1,8-4 (m, 10 H)

TABLEAU 6 (suite)

exemple n	Y_N-	Spectre de RMN
41	CF ₃	7-8 (m, 10 H); 6,35 (s, 1 H); 2-4,2 (m, 16 H).

EXEMPLE 42

10

15

25

35

55

Chlorhydrate de N-[(benzyl-4 acétoxy-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] dichloro-2,4 benzamide.

A 0,4 g de chlorhydrate de N-[(benzyl-4 hydroxy-4 pipéridinyl)-4 (dchloro-3,4 phényl)-2 butyl] dichloro-2,4 benzamide (Composé 7 obtenu selon l'asvermpla 1), en solution dans 10 mil de dichlorométhane en présence de deux équivalents de triéthylamine, on ajoute 0,12 g de chlorure d'acétyte.

Après 1 h d'agitation à température ambiante, on lave à l'eau, décante la phase organique, sèche sur MgSQ₄, et concentre sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice éluant : dichlorométhane puis dichlorométhane/ méthanol 95/5 (v/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide puis on ajoute de l'éther chlorhydrique jusqu'à pH = 1 et concentre l'éther sous vide.

Le chlorhydrate est concrétisé dans l'éther.

m = 0,26 g RMN:

8,5 (t, 1 H); 7,7-6,98 (m, 11 H); 3,6-2,6 (m, 11 H); 2,4-1,8 (m, 9 H).

Les composés décrits dans le tableau 7 ont été préparés selon les exemples 1 à 42.

TABLEAU 7

		cı	
exemple n ^o	R ₁	х	Spectre de RMN
			7,9-6,9 (m, 11 H);
43	н	-0-C-CH ₃	4,0-2,65 (m, 12 H);
		8 3	2,65-1,8 (m, 9 H).
			7,7-6,9 (m, 10 H);
44	4-Cl	-o-c-cH ₃	3,8-2,5 (m, 12 H);
		"	2,5-2,1 (m, 6 H);
			2,0 (s, 3 H).
45	н	-cn	7-7,9 (m, 11 H);
			2-4,1 (m, 18 H).
46	н	-с-сн,	7-7,8 (m, 11 H);
		-C-CH ₃	1,8-4 (m, 21 H).
			7-7,9 (m, 11 H);
47	н	-с-осн ⁵ сн ³	2-4,3 (m, 20 H);
			1,15 (t, 3 H).

TABLEAU 8

				0 —
Ar'	-R	z ₁	z ₂	Spectre de RMN ou F; ^O C
\Diamond	снз	н	н	186
	н	н	н	148-152
	сн3	н	н	144-146
	н	осн ₃	осн ₃	8,4 (d, J = 8 Hz, 1 H); 8,0-7,7 (m, 4 H); 7,7-7,2 (m, 8 H); 6,6 (m, 2 H); 5,4 (s, 1 H); 4,1-2,8 (m, 9 H); 3,8 (s, 3 H); 3,6 (s, 3 H); 2,5-2,2 (m, 4 H); 1,8
	сн _з	осн ₃ н	осн ₃	(m, Z H). 140-145 (décomposition) 118
CH ₃	снз	н	н	7,7-6,7 (m, 15 H); 5,4 (m, 1 H); 4,0-2,6 (m, 15 H); 2,4-1,6 (m, 6 H).
		CH ₃ CH ₃ CH ₃	CH ₃ H CH ₃ H CH ₃ H CH ₃ H CH ₃ H	CH3 H H CH3 H H CH3 H H CH3 H H

TABLEAU 9

N-(CH⁵)⁵-CH-CH²-N-C

	Ţ Cl	,
Exemple n ^O	y	Spectre de RMN ou F ; ^O C
55	CL- N- N- N- CH ₃	7,8-6,9 (m, 12 H); 3,9-2,7 (m, 12 H); 2,7-1,8 (m, 9 H).
56	F-OH	200
57	CH 2 0H	7,8-6,8 (m, 13 H); 4,6 (m, 1 H); 3,8-1,8 (m, 20 H).
58	о сн ₂ -сн ₃	7,8-6,9 (m, 13 H); 3,8-2,6 (m, 14 H); 2,5-1,9 (m, 6 H); 1,1 (t, J = 6 Hz, 3 H).

TABLEAU 9 (suite)

5	Exemple n ⁰	y	Spectre de RMN ou F; ^O C
10	59	N-	203
15		0 = 0 CH ₃	
20	60	N-	198
25	·	CH2-CH3	
30	61	N- 0 0 0 0	140
35	;		
40	62		163
45		CH2-NH2	
50	63	co-ch ³	144
		со-сн ₃	

TABLEAU 9 (suite)

Exemple n ^O	yN-	Spectre de RMN ou F ; ^O C
64	S OH N-	188-190
65	OCH ³	134
66	H ₃ co-\NN-	114-116
67	N-N_N-	128-130

TABLEAU 10

5

10

, HCL

25

5

35

40

50

n ^O	Ar-(CH ₂)x-c N-	R	Z	Spectre de RMN ou f ; ^O C
68	CH ₂ /N-	снз	-CH ₂	7,7-6,8 (m, 12 H); 4,7 (s, 1 H); 3,6-2,4 (m, 16 H); 2,2-1,4 (m, 6 H).
69	CN N-	снз	-CH ₂ -	7,7-6,8 (m, 22 H); 3,7-2,5 (m, 14 H); 2,6-2,0 (m, 6 H).
70	OCOCH ³	снз		232

EXEMPLE 71

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] benzamide.

55 A) Préparation de l'amine :

Chlorhydrate d'acétamido-4 phényl-4 pipéridine.

a) Chlorhydrate d'acétamido-4 phényl-4 benzyl-1 pipéridine.

On ajoute goutte à goutte 260 ml d'acide sulfurique à 95 % à 69 g de benzyl- 1 hydroxy-4 phényl-4 ppéridine en suspension dans 300 ml d'acédontirile en maintenant la température entre 25 et 30°C. Le mélange réactionnel est ators agit à température ambiante pendant 4 h, puis successivement versé dans la glace et neutralisé avec une solution d'hydroxyde de sodium à 30 yet.

Le précipité est séparé par filtration, lavé à l'eau puis séché dans l'acétone.

- m = 58 g
- F = 180,6-182°C
 - b) Chlorhydrate d'acétamido-4 phényl-4 pipéridine.

A 58 g du produit préparé précédemment, mis en solution dans 600 ml de méthanol, on ajoute de l'éther saturé en acide chlorhydrique jusqu'à pH = 1. On hydrogène ensuite à pression atmosphérique et température ambiante en présence de 6 g de palladium sur charbon à 10 %. Lorsque le volume théorique d'hydrogène est absorbé, on sépare le catalyseur par filtration, concentre le filtrat sous vide et recristallise le résidu dans l'éthanol. m = 45 g

- F = 286.5-288°C.
- B) Préparation du composé 71.
 - a) N-[méthanesulfonyloxy-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] N-méthyl benzamide.

Ce composé est préparé selon l'exemple 1, étape e),

- F = 100-102°C.
 - b) Composé 71

1,4 g d'acélamido-4 phényl-4 pipéridine et 1,4 g du mésylate précédent sont chauffés à 80°C dans 3 ml de DMF pendant 2 h. On ajoute de la glace et extrait au dichlorométhane. La phase organique est décantée et successivement lavée à l'eau puis avec une solution saturée de NaCl et séchée sur MgSO₄. On concentre sous vide et le résidu est chromatographié pur get de silice, éluant : dichlorométhane/méthanol (97/3; v/v).

La concentration des fractions du produit pur fournit un résidu qui est repris dans le méthanol. L'addition d'éther saturé d'acide chlorhydrique fournit le chlorhydrate.

m = 0.8 g.

40

45

RMN: 3H à 2

18 H entre 2, 10 et 3,90 (m, N-CH₂, tous les CH₂, CH-C₆H₅); 13 H entre 7,00 et 7,80 (m, H aromatiques); 1 H à 8,20

50 EXEMPLE 72

Chlorhydrate de N-méthyl N-[(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] benzamide (-).

Etape 1

Tétrahydropyrannyl-2 oxyéthyl)-α dichloro-3,4 benzèneacétonitrile.

Ce composé est préparé selon l'exemple 1 a).

Etape 2

(Tétrahydropyrannyl-2 oxyéthyl)-β dichloro-3,4 benzèneéthanamine.

Ce composé est préparé selon l'exemple 1 b).

Etape 3

Hydroxyéthyl-ß dichloro-3,4 benzèneéthanamine,

81 q du produit obtenu précédemment selon l'étape 2 sont dissous dans 38 ml de méthanol.

On ajoule 60 ml d'une solution saturée d'éther chlorhydrique en maintenant la température entre 20 et 25°C. On agite pendant 30 min à température ambiante, puis concentre à sec. On dissout le résidu dans 250 ml d'eau, lave 2 lois à l'éther, basilie avec une solution de NaOH, extrait au dichlorométhane. Après séchage sur MgSO₄, on concentre à sec, reprend dans 800 ml d'éther isopropylique, sépare un insoluble par filtration sur Célite, concentre sous vide à environ 300 ml. amorce avec des cristaux d'aminoactool, autoir e endant une nui.

On filtre, rince à l'éther isopropylique puis au pentane. On obtient 30,2 g du produit attendu.

F = 90-91°C.

Etape 4

Hydroxyéthyl-ß dichloro-3,4 benzèneéthanamine (+).

A une solution bouillante de 29 g d'acide D (-) tartrique dans 800 ml de méthanol, on ajoute une solution de 44,7 g de produit obtenu selon l'étape 3 précédente dans 300 ml de méthanol.

On laisse revenir à température ambiante et agite pendant 4 h. On filtre, rince à l'éthanol puis à l'éther. On obtient 34,1 g de tartrate.

25 On recristallise dans 1,75 I de méthanol pour obtenir 26,6 g de tartrate.

 $[\alpha]_0^{26} = -4.2 (c = 1, H_2O)$

Le tartrate est repris dans 120 ml d'eau. On basífie avec une solution de NaOH, extrait 2 fois au dichlorométhane, sèche sur MgSQ, concentre à sec. On reprend dans un peu d'éther isopropylique, ajoute du pentane, filtre pour obtenir 15, 4 o de produit.

30 F = 79-80°C.

$$[\alpha]_D^{25} = +9.4 \text{ (c = 1, MeOH)}.$$

Etape 5

35

45

55

N-[hydroxy-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] carbamate d'éthyle.

15 g de produit obtenu selon l'étape 4 précédente sont dissous dans 200 ml de dichlorométhane. On ajoute 9,9 ml de triéthylamine.

On refroid the 0°C et ajoute goutte à goutte à cette température une solution de 6,3 mt de chloroformiate d'éthyle dans 30 mt de dichlorométhane. Après 15 min, on lave à l'eau puis avec de l'HCI dilué, puis avec une solution aqueuse saturé de NaHCO_x, Après séchage sur MgSO₄, on concentre à sec pour obtenir 20 q de produit sous forme d'huite.

Etape 6

Chlorhydrate de N-méthyl hydroxyéthyl-ß dichloro-3,4 benzèneéthanamine (+).

A 5,1 g d'hydrure de lithium/aluminium en suspension dans 60 ml de THF anhydre, on ajoute une soultion de 20 g de produit lothens selon fétape 5 précédente dans 150 ml de THF anhydre, On chautile à retirux pendant 1 h. On hydrolyse avec 20 ml d'eau, filtre le minéral, concentre à sec. L'huile obtenue est dissoute dans 100 ml d'acétone. On ajoute de féther saturé d'acide chlorhydrique jusqu'à ph = 1, puis de féther jusqu'au trouble. On agite pendant 1 h, on filtre les cristaux, rince avec un peu d'acétone, puis d'éther pour obtenir 1 g du produit attendu.

$$F = 129^{\circ}C$$
.
 $[\alpha]_{D}^{25} = +8,4 \text{ (c = 1, MeOH)}.$

Etape 7

N-[Hydroxy-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-N-méthylbenzamide (-).

A 8.1 g de produit obtenu selon l'étape 6 précédente, en suspension dans 120 ml de dichlorométhane, on ajoute 8.4 ml de triéthylamine. On refroidit à 0°C et on ajoute goutte à goutte une solution de 3,4 ml de chlorure de benzoyte dans 35 ml de dichlorométhane. Aorès 15 mi, on lave à l'aveu, quis aveu de l'HCI diluie, ouis une solution aqueuse de

NaHCO3. On sèche sur MgSO4, concentre à sec. On obtient un solide qui est repris dans l'éther et filtré.

$$[\alpha]_D^{25} = -19$$
 (c = 1, MeOH).

Etape 8

5

N-[Méthanesulfonyloxy-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] N-méthylbenzamide (-).

A 10,5 g de produit obtenu selon l'Étape 7 précédente, en solution dans 120 ml de cichlorométihans, on ajouie 4,8 ml de triéthylamine. On refrocità d'ô°C et on ajouie goutte à goutte 2,7 ml de chorure de méthanes unicomyle. Après 15 min, on lave 2 fois à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en NaCl. On sèche sur MgSO₄, on concentre à sec opur obtenir une mousse.

$$[\alpha]_D^{25} = -2.3 (c = 1, CHCl_3).$$

Etape 9

Composé 72

22,7 g de chlorhydrate de phényl-4 acétylamino-4 pipéridine sont dissous dans 20 ml d'eau. On ajoute 10 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium concentrée. On exitat 2 fois au dichiorométhane, on sèche sur MgSQ, La solution bötenue est ajoutée au produit obtenu dans l'étage 8. On concentre à sec, on ajoute 30 ml d'oMF et chauffé à 70°C pendant 1 h 90. On coule la solution très lentement sur 30 ml d'eau + glace. On filtre le précipité, on le reprend plusieurs lois dans l'eau et on l'essore. On purifie par chromadiographie sur silice : élution : dichiorométhane pur, puis dichiorométhane vec addition de méthane) jusqu'à 10 %.

<u>Chlorhydrate</u>; la base est dissoute dans l'acétone. On ajoute de l'éther saturé d'acide chlorhydrique jusqu'à pH = 1. On coule la solution sur de l'éther isopropylique, l'iltre, sèche.

m = 11 g

$$[\alpha]_D^{25}$$
 = -29,5 (c = 1, MeOH).

RMN: 3 H à 1.85

30

35

40

45

55

18 H entre 2,00 et 3,75. (m, N - CH_a, tous les CH_a, CH - C₆H_c), 13 H entre 6,80 et 7,70 (m, H aromatiques); 1 H à 8,10

EXEMPLE 73

Chlorhydrate de N-méthyl N-{(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3.4 phényl)-2 butyl) benzamido (+). Léfamillomère (+) est préparé selon le même mode opératoire que pour l'énantilomère (-) décrit à l'exemple 72 cidessus en remplaçant, à l'étape 4. l'acide D (-) taintique par l'acide L (+) tartrique.

$$[\alpha]_D^{25} = +30,6 \text{ (c = 1, MeOH)}.$$

RMN: 3 H à 1,85

18 H entre 2,00 et 3,75

(m, N-CH₃, tous les CH₂, CH-C₆H₅); 13 H entre 6,80 et 7,70 (m, H aromatiques); 1 H à 8,10

EXEMPLE 74

5

25

30

35

40

45

50

55

Chlorhydrate de N-[(dichloro-2,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide (-),

Ce composé est préparé en procédant selon l'exemple 72 ci-dessus.

 $[\alpha]_D^{25} = -51,0 (c = 1, MeOH).$

EXEMPLE 75

Chlorhydrate de N-[(dichloro-2,4 phényl)-2 (hydroxy-4 phényl-4 pipéridinyl)-4 butyl] N-méthyl thiophène-2 carboxamide (+).

Ce composé est préparé en procédant selon les exemples 72 et 73 ci-dessus.

 $[\alpha]_{D}^{25} = +52.7 \text{ (c = 1, MeOH)}.$

Les alcools synthétisés selon l'exemple 1 d) ci-dessus ou selon l'exemple 42 sont des intermédiaires clés pour la préparation des composés (I).

Le tableau A ci-dessous décrit différents alcools utiles pour la préparation des composés (I).

TABLEAU A

Intermédiaires de synthèse

nº	м	R	Spectre de RMN		
produit					
(a)		снз	6,8-7,8 (m, 8 H); 4,5 (se, 1 H); 2,6-4 (m, 8 H); 1,3-2,1 (m, 2 H).		
(6)	CH ₃	СН ₃	6,8-7,6 (m, 6 H); 3-4,2 (m, 5 H); 2,4 (s, 3 H); 1,4-2,2 (m, 8 H).		
(c)	s	снз	6,8-7,8 (m, 6 H); 4,4 (t, 1 H); 2,6-4 (m, 8 H); 1,4-1,9 (se, 2 H).		
(d)		CH ₃	1,3 (m, 2 H); 2,6-5 (m, 9 H); 8,2-6,2 (m, 10 H); 5-2,6 (m, 9 H); 1,3 (m, 2 H).		

Revendications

10

15

20

25

50

55

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Un composé de formule :

$$V = N - (CH_2) \frac{R}{A - CH_2 - N - T - Z}$$
 (I)

dans laquelle :

- Y représente soit un groupe Cy-N dans lequel
 - Cy représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, un hydroxyle, un aloxy en C₁-C₄, un alkyle en C₁-C₄, un trifluorométhyle, lesdits substituants étant identiques ou différents ; un groupe cycloalkyle en C₃-C₇; un groupe pyrimidinyle ou un groupe pyridyle;
 - soit un groupe

dans lequel

- Ar représente un phányle non substitué ou substitué une ou plusieurs (sie par l'un des substituants choisis parmi : l'hydrogheu, un atem d'halogheu, nu flydrogyle, un alsoye en $C_1 \cdot C_4$, lesdits substituants étant identiques ou différents ; un groupe pyricyle ; un groupe thiényle ;
- X représente un hydroxyle, un alcoxy en C₁-C₄; un hydroxyalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃; un acyloxy en C₁-C₄; un phénacyloxy; un carboxy; un carbalcoxy en C₁-C₄; un cyano; un aminoalkylène dans lequel l'alkylène est en C₁-C₃; un groupe -N-(X₁)₂ dans lequel les groupes X₁ représentent indépendamment l'hydrogène, un alkylè en C₁-C₄; un groupe

dans lequel Alk représente un alkyle en C1-C6; un groupe

dans lequel Alk1 est un alkylène en C_1 - C_3 et Alk1, est un alkyle en C_1 - C_3 ; un acyle en C_1 - C_4 ; un groupe -S-X- χ dans lequel χ représente l'hydrogène ou un groupe alkyle en C_1 - C_4 ; ou bien X forme avec l'atome de carbone auquel il est lié et avec l'atome de carbone voisin dans l'hétérocycle une double liaison ;

m est 2 ou 3 ;

5

10

15

20

25

35

40

50

55

- Ar' représente un prényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis
 parm : l'hydrogène, un atorne d'halogène, de préférence un atorne de chlore ou de fluor, un trifluorométhyle,
 un alcoxy en C₁-C₄, un alkyle en C₁-C₄, lesdits substituants étant identiques ou différents ; un thényle ; un
 benzothiényle ; un naphtyle ; un indolyle ; un indolyle N substitué par un alkyle en C₁-C₄;
- R représente l'hydrogène, un alkyle en C₁-C₆;
- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente un alkyle en C1-C6; un phénylalkyle dans lequel l'alkyle est en C1-C3, éventuellement substitué sur le cycle aromatique par un halogène, un trifluorométhyle, un alkyle en C1-C4, un hydroxyle, un alcoxy en C1-C4; un pyridylalkyle dans lequel l'alkyle est en C1-C3; un naphtylalkyle dans lequel l'alkyle est en C1-C3, éventuellement substituté sur le cycle naphtyle par un halogène, un trifluorométhyle, un alkyle en C1-C4, un hydroxyle, un alcoxy en C1-C4; un pyridylthioalkyle dans lequel l'alkyle est en C1-C3; un styryle; un groupe phényle, non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi F; CI; Br; I; CN; OH; NH2; NH-CO-NH2; NO2, CONH2; CF2; alkyle en C1-C10; alcényle contenant 2 à 10 atomes de carbone : alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone ; cycloalkyle contenant 3 à 8 atomes de carbone ; bicycloalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone : hydroxyalkyle contenant 1 à 5 atomes de carbone : alcoxy contenant 1 à 10 atomes de carbone : alcoxyalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone : alcoxyalcoxyalkyle contenant jusqu'à 10 atomes de carbone ; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcényloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone ; alcényloxyalkyl contenant jusqu'à 10 atomes de carbone ; alcynyloxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10 atomes de carbone ; cycloalcoxy contenant 3 à 8 atomes de carbone ; alkylthio contenant de 1 à 10 atomes de carbone ; alkylthioalkyle contenant de 2 à 10 atomes de carbone; acylamino contenant de 1 à 7 atomes de carbone; acylaminoalkyle contenant de 2 à 8 atomes de carbone; acyloxy contenant de 1 à 6 atomes de carbone; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8 atomes de carbone; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone ; dialkylaminocarbonylamino contenant de 3 à 7 atomes de carbone; (pyrrolidino-1)-carbonylamino; (pipéndino-1)carbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8 atomes de carbone; alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone : dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone : (pyrrolidino-1)carbonylaminoéthyle (pipéridino-1)-carbonylaminoéthyle ; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12 atomes de carbone; cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone ; carbamoylalkyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone; alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone ; (pyrrolidino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonyléthyle; cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone; alkylaminocarbonylalcoxy contenant de 3 à 10 atomes de carbone : dialkylaminocarbonylalcoxy contenant de 4 à 10 atomes de carbone; (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy; cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant de 5 à 11 atomes de carbone :

un groupe 1 - ou 2 -naphtyle ; un groupe 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 - indényle, dont une ou plusieurs laisons peuvent årte hydrogénées, lassfills groupes naphtyle ou indényle pouvant åtre non substitués ou contain til ventuallement un ou plusieurs substituants tels que : le groupe allyle, phényle, cyano, hydroxyakyle, hydroxy, oxo, alkylearbonylamino et alcoxycarbonyle, thioalkyle dans lesquels les alkyles sont en C₁-C₄; un groupe pyridyle, hiadazolyle, indebyle, indezoyle, imidazolyle, benzionidazolyle, benzionizacyle, benzionizacyle

- Composé selon la revendication 1, dans lequel Ar' est un groupe dichloro-3,4 phényle ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
 - 3. Composé selon l'une des revendications 1 ou 2, dans lequel X est un hydroxyle, un acétyloxy ou un groupe

dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆ ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel R est un méthyle ou un de ses sels minéraux ou organiques.
- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel T est un groupe -C = O ou un de ses sels minéraux ou organiques.
 - Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel T est un groupe -C = O et Z est un groupe thiényle ou un de ses sels minéraux ou organiques.
- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel T est un groupe -C = O et Z un groupe
 phényle, éventuellement disubstitué par un halogène, tel que le chlore ou un de ses sels minéraux ou organiques.
 - Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce qu'il est le N-méthyl ((phényl-4 acétylamin-4 pipérdinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl-2 butyl) benzamide sous forme du racémate ou l'un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
 - N-méthyl ((phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]benzamide (-) et ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
- 45 10. N-méthyl [(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] benzamide (+) et ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
 - 11. Procédé pour la préparation de composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que
 - a) on traite une amine libre de formule :

5

10

20

25

55

dans laquelle m, Ar' et R sont tels que définis précédemment dans la revendication 1 et E représente un groupe O-protecteur tel que par exemple tétrahydropyranyl-2 oxy ou un groupe

Y N-

dans lequel Y est tel que défini précédemment dans la revendication 1 étant entendu que lorsque Y représente le groupe

Ar-(CH⁵) x-c,

où X est un hydroxyle, cet hydroxyle est protégé, ou une amine de formule :

HO-(CH⁵) w - C-CH⁵-NH (II...;

dans laquelle m, Ar', et R sont tels que définis précédemment, ladite amine de formule (II''') étant éventuellement sous forme optiquement pure ;

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

5

10

25

35

40

45

50

55

dans laquelle Z est tel que défini précédemment dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-,

soit avec un iso(thio)cyanate de formule ;

$$W = C = N - Z \tag{III'}$$

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (1) où T est -C (W)-NH-, pour former le composé de formule ;

E-(CH₂)_m-C-CH₂-N-T-2 (IV)

 b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par action d'un acide, ladite déprotection pouvant être réalisée directement sur le composé de formule (II) pour fournir le composé de formule (III) qui set alors traité avec fun des composés de formule (III) ou (III).

- c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule :

avec le chlorure de méthanesulfonvle

5

10

15

20

25

40

45

50

55

- d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

avec une amine secondaire de formule :

- dans laquelle Y est tel que défini précédemment dans la revendication 1 ; et
- e) après déprotection éventuelle de l'hydroxyle représenté par X, on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.
- 12. Composition pharmaceutique contenant en tant que principe actif un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 10.
 - 13. Composition pharmaceutique selon la revendication 12, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR

Un composé de formule :

dans laquelle :

- Y représente soit un groupe Cy-N dans lequel
 - Cy représente un phényle non substituté ou substituté une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis parmi. Phytrogène, un storme d'halogène, un hydrozyle, un alozoy en C₁-C₂, un allyle en C₁-C₄, un trifluorcméthyle, lesdits substituants étant identiques ou différents; un groupe cycloalikyle en C₃-C₇; un groupe pyrimidinyle ou un groupe pyrivible.
 - soit un groupe

dans lequel

- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs lois par l'un des substituants choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, un hydroxyle, un aloxy en C₁-C₄, un trifluorométhyle, un alkyle en C₁-C₄, lesdits substituants étant Identiques ou différents ; un groupe pyricyte ; un groupe thiényle ;
- x est zéro ou un ;

5

10

25

35

45

50

55

X représente un hydroxyle, un alcoxy en C_1 - C_2 ; un hydroxyalityle dans lequel l'falityle est an C_1 - C_2 ; un phistoryloxy in un actaboxy en C_1 - C_2 ; un phistoryloxy in un actaboxy en C_1 - C_2 ; un prise proprie un animolatiylane dans lequel la groupes X_1 représentent indépendemment l'hydrogène, un altyle en C_1 - C_2 ; un groupe

dans lequel Alk représente un alkyle en C1-C5; un groupe

dans loquel $A|K_1$ est un alkylene en C_1 - C_3 et $A|K_1$ est un alkyle en C_1 - C_3 ; un acyle en C_1 - C_4 ; un groupe -S- X_2 dans lequel X_2 représente l'hydrogène ou un groupe alkyle en C_1 - C_4 ; ou bien X forme avec l'atome de carbone auquel il est ils ét atvec l'atome de carbone voisin dans l'héférocyte une double liaison;

- m est 2 ou 3 :
 - Ar' représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis
 parmi: l'hydrogène, un atome d'halogène, de préférence un atome de chlore ou de fluor, un trifluorométhyle, un alcoxy en C₁-C₄, un alkyle en C₁-C₄, lasdits substituants étant identiques ou différents; un
 thiényle; un benzolhiényle; un naphtyle; un indolyle; un indolyle N substitué par un alkyle en C₁-C₄;
- R représente l'hydrogène, un alkyle en C₁-C₆;
- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

|-C-NU -

M représente un aikyle en C₁-C₆ ; un phénylalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃, éventuellement substitué sur le cycle aromatique par un halogène, un trifluorométhyle, un alkyle en C₁-C₄, un hydroxyle, un alcoxy en C₁-C₄; un pyridylalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃; un naphtylalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃. éventuellement substitué sur le cycle naphtyle par un halogène, un trifluorométhyle, un alkyle en C1-C4, un hydroxyle, un alcoxy en C1-C4; un pyridylthioalkyle dans lequel l'alkyle est en C1-C2; un styryle; un groupe phényle, non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi F: CI: Br: I: CN: OH: NH₂; NH-CO-NH₂; NO₂, CONH₂; CF₃; alkyle en C₁-C₁₀; alcényle contenant 2 à 10 atomes de carbone; alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone ; cycloalkyle contenant 3 à 8 atomes de carbone ; bicycloalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone; hydroxyalkyle contenant 1 à 5 atomes de carbone; alcoxy contenant 1 à 10 atomes de carbone ; alcoxyalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone ; alcoxyalcoxyalkyle contenant jusqu'à 10 atomes de carbone ; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcényloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone : alcényloxyalkyl contenant jusqu'à 10 atomes de carbone : alcynyloxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10 atomes de carbone ; cycloalcoxy contenant 3 à 8 atomes de carbone ; alkylthio contenant de 1 à 10 atomes de carbone ; alkylthioalkyle contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; acylamino contenant de 1 à 7 atomes de carbone ; acylaminoalkyle contenant de 2 à 8 atomes de carbone ; acyloxy contenant de 1 à 6 atomes de carbone ; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone ; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8 atomes de carbone ; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone ; dialkylaminocarbonylamino contenant de 3 à 7 atomes de carbone; (pyrrolidino-1)-carbonylamino; (pipéridino-1)carbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8 atomes de carbone ; alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone ; dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone; (pyrrolidino-1) carbonylaminoéthyle, (pipéridino-1)-carbonylaminoéthyle; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone ; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12 atomes de carbone ; cycloalcoxycarbonylamino alkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone ; carbamoylalkyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone : alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone; (pyrrolidino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonyléthyle; cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone; alkylaminocarbonylalcoxy contenant de 3 à 10 atomes de carbone ; dialkylaminocarbonylalcoxy contenant de 4 à 10 atomes de carbone; (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy; cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant de 5 à 11 atomes de carbone :

un groupe 1-ou 2-naphtyle : un groupe 1-2, 2, 3, 4, 5, 6, 7- indényle, dont une ou plusieurs liaisons peuvent d'ire hydrogénées, lesdits groupes naphtyle ou indényle pouvant être non substitués ou contenir éventuellement un ou plusieurs substituants tels que : le groupe alsyle, phényle, cyanc, hydroxyallyle, hydroxy, oxo, altykachonylemine et alcoxycarbonyle, libicalityle dans lesquels les alkyles sont en G_1-G_1 , un groupe pyridyle, indiazoyle, banzindiazoyle, banzotiniazoyle, benzotinazoyle, benzotinaz

- Composé selon la revendication 1, dans lequel Ar' est un groupe dichloro-3,4 phényle ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
 - 3. Composé selon l'une des revendications 1 ou 2, dans lequel X est un hydroxyle, un acétyloxy ou un groupe

-NH-C-ALK

dans lequel Alk représente un alkyle en C1-C6 ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel R est un méthyle ou un de sessels minéraux ou organiques.
- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel T est un groupe -C = O ou un de ses sels minéraux ou organiques.
- Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel T est un groupe ·C = O et Z est un groupe thiényle ou un de ses sels minéraux ou organiques.
 - Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel T est un groupe -C = O et Z un groupe phényle, éventuellement disubstitué par un halogène, tel que le chlore ou un de ses sels minéraux ou croaniques.
- 8. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce qu'il est le N-méthyl ([phényl-4 acélylamino-4 pipérdinyl)-4 (dichloro-3, phényl-2 butyl] benzamide sous forme du racémate ou l'un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
- N-méthyl [(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] benzamide (-) et ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
 - N-méthyl [(phényl-4 acétylamino-4 pipéridinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] benzamide (+) et ses sels avec des acides minéraux ou organiques.
- 25 11. Procédé pour la préparation de composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que
 - a) on traite une amine libre de formule :

30

35

50

55

dans laquelle m, Ar' et R sont tels que définis précédemment dans la revendication 1 et E représente un groupe O-protecteur tel que par exemple tétrahydropyranyl-2 oxy ou un groupe

dans lequel Y est tel que défini précédemment dans la revendication 1 étant entendu que lorsque Y représente le groupe

où X est un hydroxyle, cet hydroxyle est protégé, ou une amine de formule :

dans laquelle m, Ar', et R sont tels que définis précédemment, ladite amine de formule (II") étant éventuellement sous forme optiquement pure ;

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

dans laquelle Z est tel que défini précédemment dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-,

soit avec un iso(thio)cyanate de formule ;

10

15

20

25

30

35

45

55

$$W = C = N - Z \tag{III'}$$

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (1) où T est a-CWI-NH-, pour former le composé de formule :

- b) puis, lorsque E représente le tétrathydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrathydropyranyle par action d'un acide, lacité déprotection pouvant être réalisée directement sur le composé de formule (III) pour fournir le composé de formule (III") qui est alors traité avec fun des composés de formule (III) ou (III).
- c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule :

avec le chlorure de méthanesulfonyle

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Y est tel que défini précédemment dans la revendication 1 ; et

e) après déprotection éventuelle de l'hydroxyle représenté par X, on transforme éventuellement le produit

ainsi obtenu en un de ses sels.

 Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceulique, caractérisé en ce que l'on mélange, en tant que principe acif, un composé selon l'une quelconque des revendication 1 à 10, avec un véhicule pharmaceuliquement acceptable.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

Procédé pour la préparation de composés de formule :

dans laquelle :

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- Y représente soit un groupe Cy-N dans lequel
 - Cy représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, un hydroxyle, un atoxy en C₁-C₄, un atkyle en C₁-C₆, un triflluorométhyle, lesdits substituants étant identiques ou différents ; un groupe cycloalkyle en C₃-C₇ ; un groupe pyrimidinyle ou un groupe pyridyle;
 - soit un groupe

Ar-(CH₂)*-ç

dans lequel

- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs tois par l'un des substituants choisis ar l'un des substituants choisis en l'un des substituants de l'accident production de
- X représente un hydroxyle, un alcoxy en C₁-C₄; un hydroxyalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃; un acyloxy en C₁-C₄; un phénacyloxy; un carboxy; un carbalcoxy en C₁-C₄; un cyano; un aminoalkylène dans lequel l'alkylène est en C₁-C₃; un groupe ·N-(X₁)₂ dans lequel les groupes X₁ représentent indépendamment l'hydropène, un alkyle en C₁-C₄; un groupe

dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆ ; un groupe

dans lequel Alk₁ est un alkylène en C_1 - C_3 et Alk'₁ est un alkyle en C_1 - C_3 ; un acyle en C_1 - C_4 ; un groupe -S- X_2 dans lequel X_2 représente l'hydrogène ou un groupe alkyle en C_1 - C_4 ;

ou bien X forme avec l'atome de carbone auquel il est lié et avec l'atome de carbone voisin dans l'hétérocycle une double liaison ;

- m est 2 ou 3 ;

10

15

20

25

40

50

55

- Ai' représente un phényte non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par l'un des substituants choisis parmi : l'hydrogène, un atome d'halogène, de préférence un atome de chlore ou de fluor, un trifluorométhyle, un alcoxy en C₁-C₄, un alkyle en C₁-C₄, lesdits substituants étant identiques ou différents; un thényle; un benzothlényle; un naphtyle; un indolyle un indolyle N substitué par un alkyle en C₁-C₄;
 - R représente l'hydrogène, un alkvie en C₄-C₆;
 - T représente un groupe choisi parmi

- W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et
- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe



soit M lorsque T représente le groupe

M représente un altyle en C_1 - C_2 ; un phénylaliyle dans lequel l'altyle est en C_1 - C_2 éventuellement substitué sur le cycle a romatique par un haclogène, un trillucomethyle, un eligité en C_1 - C_2 , un hydroxyle, un alcoxy en C_1 - C_2 ; un pyrioylalikyle dans lequel l'altyle est en C_1 - C_3 ; un naphtylalikyle dans lequel l'altyle est en C_1 - C_3 ; un naphtylalikyle dans lequel l'altyle est en C_1 - C_3 ; un alcoyne, un trillucorredityle, un altyle en C_1 - C_4 ; un tryler) in altyle en C_1 - C_3 ; un altyle est en C_1 - C_2 ; un altyle est en C_1 - C_3 ; un altyle est en C_1 - C_2 ; un altyle est en C_1

un groupe phényle, non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi F: CI: Br: I: CN; OH; NH2; NH-CO-NH2; NO2, CONH2; CF3; alkyle en C1-C10; alcényle contenant 2 à 10 atomes de carbone; alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone; cycloalkyle contenant 3 à 8 atomes de carbone; bicycloalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone ; hydroxyalkyle contenant 1 à 5 atomes de carbone ; alcoxy contenant 1 à 10 atomes de carbone ; alcoxyalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone ; alcoxyalkyle contenant jusqu'à 10 atomes de carbone ; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcényloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone ; alcényloxyalkyl contenant jusqu'à 10 atomes de carbone ; alcynyloxy contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10 atomes de carbone ; cycloalcoxy contenant 3 à 8 atomes de carbone ; alkylthio contenant de 1 à 10 atomes de carbone ; alkylthioalkyle contenant de 2 à 10 atomes de carbone ; acylamino contenant de 1 à 7 atomes de carbone ; acylaminoalkyle contenant de 2 à 8 atomes de carbone; acyloxy contenant de 1 à 6 atomes de carbone; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone ; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8 atomes de carbone ; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone ; dialkylaminocarbonylamino contenant de 3 à 7 atomes de carbone; (pyrrolidino-1)carbonylamino; (pipéridino-1)carbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8 atomes de carbone; alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone; dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone; (pyrrolldino-1) carbonylaminoéthyle; (pipéridino-1)-carbonylaminoéthyle; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone ; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12 atomes de carbone ; cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone ; carbamoylalkyle contenant de 2 à 5 atomes de carbone : alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone ; (pyrrolidino-1)carbonylméthyle, (pipéridino-1)carbonylméthyle, (pipérdino: Dearbonyléthyle ; cycloalkylaminocarbonylalkyla contenat de 5 à 12 alomes de carbone, aiklylaminocarbonylaloxy contenant de 3 à 10 alomes de carbone ; diallylaminocarbonylaloxy contenant de 4 à 10 alomes de carbone ; (piperdinyl-1)carbonylméthoxy ; cycloalkylaminocarbonylaloxy contenant de 5 à 11 alomes de carbone ;

un groupe 1- ou 2-naphtyle; un groupe 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- indényle, dont une ou plusieurs liaisons peuvent leit hydrogénées, leaditis groupes naphlyle ou indényle pouvant être non substitués ou contenir éventuellement un ou plusieurs substituants lets que : le groupe altyle, phényle, cyano, hydroxyaltyle, hydroxy, oxo, altyleatonylemin oet alcoxycarbonyle, hinadische dans lesquels les altyles sont en $C_{-}C_{+}$, un groupe pyridyle, hinadiazolyle, indoxyle, indiazolyle, benzotriazolyle, benzoturannyle, benzoshié-nyle, benzoturannyle, benzoshié-nyle, benzoturannyle, benzoshié-nyle, benzoturannyle, benzoshié-nyle, benzoturannyle, benzosazolyle, benzoturannyle, benzosazolyle, benzoturannyle, benzosazolyle, benzoturannyle, benzosazolyle, benzoturannyle, benzosazolyle, benzosazolyle, benzosazolyle, benzosazolyle, benzoturannyle, benzosazolyle, b

caractérisé en ce que :

5

10

15

20

25

40

45

50

55

a) on traite une amine libre de formule :

dans laquelle m, Ar' et R sont tels que définis précédemment et E représente un groupe O-protecteur tel que par exemple tétrahydropyranyl-2 oxy ou un groupe

dans lequel Y est tel que défini précédemment étant entendu que lorsque Y représente le groupe

où X est un hydroxyle, cet hydroxyle est prolégé, ou une amine de formule ;

dans laquelle m, Ar', et R sont tels que définis précédemment, ladite amine de formule (II''') étant éventuellement sous forme optiquement pure ;

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

dans laquelle Z est tel que défini précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de lormule (I) où T est -CO-.

soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

10

15

20

25

30

48

50

$$W = C = N - Z \tag{III'}$$

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (i) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

$$E - (CH_2) = C - CH_2 - N - T - Z$$
 (IV)

 b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloro, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par action d'un acide, ladite déprotection pouvant être réalisée directement sur le composé de formule (III) pour foumir le composé de formule (III") qui est alors tratifé avec l'un des composés de formule (III) ou (III");

c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule ;

avec le chlorure de méthanesulfonvle

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Y est tel que défini précédemment ; et

- e) après déprotection éventuelle de l'hydroxyle représenté par X, on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise une amine libre de lormule (II) dans laquelle
 E, m et R sont tels que définis dans la revendication 1 et Ar' est le groupe dichloro-3,4 phényle.
 - 3. Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que l'on utilise une amine libre de formule (II)

dans laquelle :

- Ar', m et R sont tels que définis dans l'une des revendications 1 ou 2;
- E représente le groupe :

10

15

20

40

45

55

dans lequel Y est un groupe

dans lequel :

Ar et x sont tels que définis dans la revendication 1 et X est un groupe hydroxyle, acétoxy ou un groupe

- 25 dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆.
 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'on utilise une amine de formule (II) dans laquelle ;
 - E, m et Ar' sont tels que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 3.
 - R est le groupe méthyle.
 - Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'on utilise un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1.
 - 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que Z est un groupe thiényle.
 - Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que Z est un groupe phényle, éventuellement disubstitué par un halogène, tel que le chlore.
 - 8. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que
 - 1) à l'étape a), on fait réagir une amine de formule II dans laquelle :
 - E est le groupe tétrahydropyranyloxy;
 - m est égal à 2 ;
 - Ar' est le groupe dichloro-3.4 phényle :
 - R est le groupe méthyle
 - avec un composé de formule III dans laquelle
- Z est le groupe phényle et
 - 2) à l'étape d), on utilise une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Y est le groupe phényl-4 acétylamino pour former le N-méthyl [(phényl-4 acétylamino-4 pipérdinyl)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 bulyl] benzamide.
 - Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que ;
 - 1) on utilise une amine de formule II dans laquelle ;

- E est le groupe tétrahydropyranyloxy;
- m est égal à 2;
- Ar' est le groupe dichloro-3,4 phényle;
- R est le groupe méthyle

2) on déprotège cette amine de formule II pour former le composé hydroxylé correspondant de formule (II**);

- 3) on procède à la résolution de l'amine de formule (II^{III}) par réaction avec un acide optiquement pur et 4) on fait réagir le composé optiquement pur résultant avec un composé de formule (III) dans laquelle Z est
- le groupe phényle;
 5) on procède ensuite aux étapes c), d) et e) telles que définies dans la revendication 1 pour former les
- 5) on procede ensuite aux etapes (r) (0) et e) telles que detinies dans la revendication 1 pour tormer les chanticimères ci-après: le N-havil (pichigni) 4 excélylamino 4 pignidrigni) 4 (citiolitico-3,4 pringhi) 5 buily) benzamide (·) et les sels avec des accides mindraux ou organiques ou le N-méthyl ([phényl-4 acélylamino-4 piprédrigh) 4 (citiolitico-3,4 phényl)-2 butyl) benzamide (·) et less els avec des accides mindraux ou organiques.
- 15 10. Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceutique, caractérisé en ce que l'on mélange, en tant que principe acti, un composé obtenu par le procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

20 Patentansprüche

10

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Verbindungen der Formel

$$\begin{array}{c} \text{N-(CH}_2)_{m}\text{-CH-CH}_2\text{-N-T-Z} \\ \text{Ar} \end{array} \tag{II},$$

- 35 worin bedeuten:
 - - entweder eine Gruppe Cy-N, worin Cy eine unsubstitulerte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die èin- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituerten substituiert ist. Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoy, C₁₋₄-Alkyl und Trifluormethyl, wobei die Substituerten identisch oder voneinander verschieden sind, eine C₃₋₇ Cycloalkylgruppe, eine Pyrimidiriygruppe der eine Pyriwlgruppe bedeutet;
 - oder ein Gruppe

55

worin bedeuten:

Ar eine unsubstituierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substitutiert ist: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, Trifluormethyl. C₁₋₄-Alkyl, woei die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Pyridylgruppe oder eine Thienylgruppe;

- x Null oder 1:
- X Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, Hydroxyalkyl, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, C₁₋₄-Acyloxy, Phenacyloxy, Carboxy, C₁₋₄-Carbalkoxy, Cyano, Aminoalkylen, wobei die Alkylengruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, eine Gruppe -N-{X₁}₂, worin die Gruppen X₁ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl bedeuten, eine Gruppe



worin Alk C1.6-Alkyl bedeutet, eine Gruppe

atom im Heterocyclus eine Doppelbindung;

-ALK1-NH-C-ALK'1 ,

worin Al k_1 C₁₋₃-Alikylen und Al k_1 °C₁₋₃-Alikyl bedeutet, C₁₋₄-Acyl, -S- X_2 , worin X_2 Wasserstoff oder C₁₋₄-Akiyl bedeutet; oder X bilder mit dem Kohlenstofflatom, an das es gebunden ist, und dem benachbarten Kohlenstoff-

25 - m 2 oder 3;

10

15

30

40

45

50

55

- Ar' eine unsubstituierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist: Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor oder Fluor, Trilluormethyl, Cr₄-Alkoxy, Cr₄-Alk/ly, wobei die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Thienylgruppe, eine Benzothienylgruppe, eine Naphthylgruppe, eine Indolylgruppe, eine Indolylgruppe, die mit Cr₄₃-Alkyl Nsubstituien ist!
- R Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl;
- T eine Gruppe, die ausgewählt ist unter:



wobei W Sauerstoff oder Schwefel bedeutet;

· Z entweder Wasserstoff oder M oder OM, wenn T die Gruppe



bedeutet, oder M, wenn T die Gruppe

bedeutet;

M bedeutet: eine C₁₋₆-Alkylgruppe; eine Phenylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome

5

10

15

20

25

30

an

45

55

aufweist, welche gegebenenfalls am aromatischen Fing mit Halogen, Trifluormethyl, C_{1-x}-Alkyl, Hydroxy, C_{1-x}-Alkoxy substitutert ist, eine Pyridylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, eine Naphthylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, welche gegebenenfalls am Naphthyling mit Halogen, Trifluormethyl, C_{1-x}-Alkyl, Hydroxy, C_{1-x}-Alkoxy substitutient ist; eine Pyridylthiosil-kyldruppe, worin die Alkylquruppe ib is 3 Kohlenstoffatome aufweist, eine Stryrlouppe,

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert vorliegt oder ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist: F; Cl; Br; I; CN; OH; NH₂; NH-CO-NH₂; NO₂; CONH₂; CF₃; C₁₋₁₀-Alkyl; Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen; Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen; Alkoxy mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkoxyalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkoxyalkoxyalkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen; Alkoxyalkoxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxyalkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen: Alkinvloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen: Alkinvloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkylthioalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Acylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen; Acylamino alkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen; Acyloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen; Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylamino; (1-Piperidino)carbonylamino: Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen: Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen: (1-Pyrrolidino)-carbonylaminoethyl; (1-Piperidino)carbonylaminoethyl; Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Carbamoylalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylethyl; Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen; (1-Piperidinyl)carbonylmethoxy; Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mit 5 bis 11 Kohlenstoffatomen:

eine 1- oder 2-Naphthylgruppe; eine 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indenylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Nachthylgruppen oder Indenylgruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkvl. Phenvl. Cvano. Hvdroxyalkyl, Hydroxy, Oxo, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; eine Pyridylgruppe; eine Thiadiazolylgruppe; eine Indolylgruppe; eine Indazolylgruppe; eine Imidazolylgruppe; eine Benzimidazolylgruppe; eine Benzotriazolylgruppe; eine Benzofuranylgruppe; eine Benzothienylgruppe; eine Benzothiazolylgruppe; eine Benzisothiazolylgruppe; eine Chinolylgruppe; eine Isochinolylgruppe; eine Benzoxazolylgruppe; eine Benzisoxazolylgruppe; eine Benzoxazinylgruppe; eine Benzodioxinylgruppe; eine Isoxazolylgruppe; eine Benzopyranylgruppe; eine Thiazolylgruppe; eine Thienylgruppe; eine Furylgruppe; eine Pyranylgruppe; eine Chromenylgruppe; eine Isobenzofuranylgruppe; eine Pyrrolylgruppe; eine Pyrazolylgruppe; eine Pyrazinylgruppe; eine Pyrimidinylgruppe; eine Pyridazinylgruppe; eine Indolizinylgruppe; eine Phthalazinylgruppe; eine Chinazolinylgruppe; eine Acridinylgruppe; eine Isothiazolylgruppe; eine Isochromanylgruppe; eine Chromanylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Gruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkyl, Phenyl, Cyano, Hydroxyalkyl, Hydroxy, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.

- Verbindungen nach Anspruch 1, worin Ar eine 3,4-Dichlorphenylgruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- 3. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 oder 2, worin X Hydroxy, Acetyloxy oder eine Gruppe

bedeutet, worin Alk eine C1.8-Alkylgruppe ist, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.

4. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin R Methyl bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorgani-

schen oder organischen Säuren.

- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin T die Gruppe -C=O bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin T die Gruppe -C=O bedeutet und Z eine Thienylgruppe ist, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin T die Gruppe -C=O bedeutet und Z eine Phenylgruppe
 ist, die gegebenenfalls mit einem Halogen wie Chlor zweifach substitutiert ist, oder eines ihrer Salize mit anorganischen oder organischen Säuren.
 - Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, welche N-Melhyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3-4-dichlor-phenyl)-butylibenzamid in Form des Racemats sind oder eines seiner Salze mit anorganischen oder oranischen Säuren.
 - (-) N-Methyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3,4-dichlor-phenyl)-butyl]benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- 10. (+) N-Methyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3,4-dichlor-phenyl)-butyl]benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
 - 11. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß
 - (a) ein freies Amin der Formel

worin m, Ar' und R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen und E eine O-Schutzgruppe ist, wie beispielsweise 2-Tetrahydropyranyl-oxy oder eine Gruppe



worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, mit der Maßgabe, daß, wenn Y die Gruppe

bedeutet, worin X eine Hydroxygruppe ist, diese Hydroxygruppe geschützt ist, oder ein Amin der Formel

25

30

35

40

45

50

worin m, Ar' und R die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen und das Amin der Formel (II") gegebenenfalls in optisch reiner Form vorliegt,

- entweder mit einem funktionellen Säurederivat der Formet

worin Z die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, wenn eine Verbindung der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -CO- bedeutet.

- oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

$$W = C = N \cdot Z \tag{III'},$$

worin W und Z die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen, wenn eine Verbindung der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -C(W)-NH- bedeutet, wodurch die Verbindungen der Formel

gebildet werden, umgesetzt wird:

(b) wenn E Tetrahydropyranyloxy bedeutet, anschließend die Tetrahydropyranylgruppe durch Einwirkung einer Säure entfernt wird, wobei die Entfernung der Schutzgruppe direkt an der Verbindung der Formel (II) durchgeführt werden kann, wodurch die Verbindung (III") erhalten wird, die dann mit einer der Verbindungen (III) oder (IIII') umgesetzt wird.

(c) das so hergestellte N-substituierte Alkanolamin der Formel:

$$HO-(CH_2) = \begin{cases} H & R \\ -C-H_2 & N-T-Z \\ Ar' & (V) \end{cases}$$

mit Methansulfonylchlorid umgesetzt wird,

(d) das so hergestellte Mesylat der Formel:

55

10

15

20

25

30

an

45

50

mit einem sekundären Amin der Formel

- umgesetzt wird, worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist; und
- (e) gegebenenfalls nach Entfernen der Schutzgruppe von der durch X dargestellten Hydroxygruppe, das so hergestellt Produkt gegebenenfalls in eines seiner Salze übergeführt wird.
- Pharmazeutische Zusammensetzung, die als Hauptwirkstoff eine Verbindung der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 10 enthält.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 12 in Form einer Dosierungseinheit, worin der Hauptwirkstoff
 mit mindestens einem pharmazeutischen Hilfsstoff vermischt ist.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : GR

Verbindungen der Formel

10

15

20

45

55

worin bedeuten:

 entweder eine Gruppe Cy-N, worin Cy eine unsubstituierte Phenylgruppe oder eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkyl und Trilluormethyl, wobei die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine C₂₋₇-Cyclosi-

kylgruppe, eine Pyrimidinylgruppe oder eine Pyridylgruppe bedeutet;

oder ein Gruppe

worin bedeuten:

Ar eine unsubstituierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgen-

den Substituenten substituiert ist. Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, Trifluormethyl, C₁₋₄-Alkyl, wobei die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Pyridylgruppe oder eine Thienvlgruppe;

x Null oder 1:

5

10

25

40

45

50

55

X Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, Hydroxyalkyl, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, C₁₋₄-Acyloxy, Phenacyloxy, Carboxy, C₁₋₄-Carbalkoxy, Cyano, Aminoalkylen, wobei die Alkylengruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, eine Gruppe -H-(X₁)₂, worin die Gruppen X₁ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl bedouten, eine Gruppe

worin Alk C1-6-Alkyl bedeutet, eine Gruppe

worin Alk₁ C₁₋₃-Alkylen und Alk₁' C₁₋₃-Alkyl bedeutet, C₁₋₄-Acyl, -S-X₂, worin X₂ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl bedeutet;

oder X bildet mit dem Kohlenstoffatom, an das es gebunden ist, und dem benachbarten Kohlenstoffatom im Heterocyclus eine Doppelbindung;

- m 2 oder 3:
- Air eine unsubstitulierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituert ist: Wasserstoft, Halogen, vorzugsweise Chlor oder Fluor, Triffurmerthyl, oxy, Cr₁₄--Alkyl, wobel die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Thienylgruppe, eine Berzothienylgruppe, eine Naphthylgruppe, eine Indolytgruppe, eine Indolytgruppe, die mit Cr₁₋₃-Alkyl N-substituert ist:
 - R Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl;
 - T eine Gruppe, die ausgewählt ist unter:



wobei W Sauerstoff oder Schwefel bedeutet:

Z entweder Wasserstoff oder M oder OM, wenn T die Gruppe



bedeutet, oder M. wenn T die Gruppe

bedeutet:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

M bedeutet: eine C₁₋₆:Akylgruppe, eine Phenylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstolfatome aufweist, welche gegebenenfalls am aromatischen Ring mit Halogen, Trifluormethyl, C₁₋₄:Akiyl, Hydroxy, C₁₋₄: Alkoxy substituei ist, eine Pyridyslakylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstolfatome autweist, eine Naphthylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstolfatome autweist, welche gegebenenfalls am Naphthylring mit Halogen, Trifluormethyl, C₁₋₄-Alkyl, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy substitueri sit; eine Pyridylthioalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstolfatome autweist, iene Styryfuppe;

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert vorliegt oder ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist: F; Cl; Br; I; CN; OH; NH₂; NH-CO-NH₂; NO₃; CONH₂; CF₃; C₁₋₁₀-Alkyl; Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen; Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen; Alkoxy mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen: AlkoxvalkvI mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen: AlkoxvalkoxvalkvI mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen: Alkoxyalkoxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxyalkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkylthioalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Acylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen; Acylaminoalkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen: Acvloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen: Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen: Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylamino; (1-Piperidino)-carbonylamino; Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylaminoethyl; (1-Piperidino)-carbonylaminoethyl; Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Carbamoylalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylethyl; Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen; (1-Piperidinyl)carbonylmethoxy; Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mit 5 bis 11

eine 1- oder 2-Nachthylgruppe: eine 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indenylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Naphthylgruppen oder Indenylgruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkyl, Phenyl, Cyano, Hydroxyalkyl, Hydroxy, Oxo, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; eine Pyridylgruppe; eine Thiadiazolylgruppe; eine Indolylgruppe; eine Indazolylgruppe; eine Imidazolylgruppe; eine Benzimidazolylgruppe; eine Benzotriazolylgruppe; eine Benzofuranylgruppe; eine Benzothienylgruppe; eine Benzothiazolylgruppe; eine Benzisothiazolylgruppe; eine Chinolylgruppe; eine Isochinolylgruppe; eine Benzoxazolylgruppe; eine Benzisoxazolylgruppe; eine Benzisoxazolylgruppe; zoxazinylgruppe; eine Benzodioxinylgruppe; eine Isoxazolylgruppe; eine Benzopyranylgruppe; eine Thiazolylgruppe; eine Thienylgruppe; eine Furylgruppe; eine Pyranylgruppe; eine Chromenylgruppe; eine Isobenzofuranylgruppe; eine Pyrrolylgruppe; eine Pyrazolylgruppe; eine Pyrazinylgruppe; eine Pyrimidinylgruppe; eine Pyridazinylgruppe; eine Indolizinylgruppe; eine Phthalazinylgruppe; eine Chinazolinylgruppe; eine Acridinylgruppe; eine Isothiazolylgruppe; eine Isochromanylgruppe; eine Chromanylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Gruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkyl, Phenyl, Cyano, Hydroxvalkyl, Hydroxy, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.

- Verbindungen nach Anspruch 1, worin Ar eine 3,4-Dichlorphenylgruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- 3. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 oder 2, worin X Hydroxy, Acetyloxy oder eine Gruppe

bedeutet, worin Alk eine C₁₋₆-Alkylgruppe ist, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.

- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin R Methyl bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin T die Gruppe -C=O bedeutet, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
 - Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin T die Gruppe -C=O bedeutet und Z eine Thienylgruppe ist, oder eines ihrer Salze mit angraanischen oder organischen S\u00e4uren.
- 7. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin T die Gruppe -C=O bedeutet und Z eine Pherylgruppe ist, die gegebenenfalls mit einem Halogen wie Chlor zweifach substitutent ist, oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, welche N-Meltryl-(4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3.4-dichlor-phenyl)-butyl|benzamid in Form des Racemats sind oder eines seiner Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
 - (-) N-Methyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3,4-dichlor-phenyl)-butyl]benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
 - (+) N-Methyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3,4-dichlor-phenyl)-butyl]benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.
- Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß
 (a) ein freies Amin der Formel

worin m, Ar' und R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen und E eine O-Schutzgruppe ist, wie beispielsweise 2-Tetrahydropyranyl-oxy oder eine Gruppe

worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, mit der Maßgabe, daß, wenn Y die Gruppe

bedeutet, worin X eine Hydroxygruppe ist, diese Hydroxygruppe geschützt ist, oder ein Amin der Formel

20

20

ΔN

45

50

55

worin m, Ar' und R die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen und das Amin der Formel (II*') gegebenenfalls in optisch reiner Form vorliegt.

entweder mit einem funktionellen Säurederivat der Formel:

worin Z die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, wenn eine Verbindung der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -CO- bedeutet.

- oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

$$W = C = N - Z \tag{III'},$$

worin W und Z die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen, wenn eine Verbindung der Formel der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -C(W)-NH- bedeutet, wodurch die Verbindungen der Formel

gebildet werden, umgesetzt wird;

(b) wenn E Tetrahydropyranyloxy bedeutet, anschließend die Tetrahydropyranylgruppe durch Einwirkung einer Säure entlemt wird, wobei die Entfernung der Schutzgruppe direkt an der Verbindung der Formel (III) durchegführt werden kann, wodurch die Verbindung (III*) erhalten wird, die dann mit einer der Verbindungen (III) oder (IIII') umgesetzt wird,

(c) das so hergestellte N-substituierte Alkanolamin der Formel:

mit Methansulfonylchlorid umgesetzt wird,

(d) das so hergestellte Mesviat der Formel:

55

45

50

5

10

15

25

35

$$CH_3SO_2-O-(CH_2) = -\frac{1}{4} -\frac{1}{4} -\frac{1}{4} -\frac{1}{4} -\frac{1}{4} -\frac{1}{4}$$
 (VI)

mit einem sekundären Amin der Formel

umgesetzt wird, worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist; und

(e) gegebenenfalls nach Entfernen der Schutzgruppe von der durch X dargestellten Hydroxygruppe, das so hergestellt Produkt gegebenenfalls in eines seiner Salze übergeführt wird.

 Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 10 als Hauptwirkstoff mit einem pharmazeutisch akzeptablen Träger vermischt wird.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

1. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel

worin bedeuten:

- Y

10

15

25

30

35

45

50

55

- entweder eine Gruppe Cy-N, worin Cy eine unsubstituerte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituerinen substituerin ist: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoy, C₁₋₄-Alkyl und Trilluormethyl, wobei die Substituerien identisch oder voneinander verschieden sind, eine C₃₋₇-Cycloalkyldruppe, eine Pyrimidringkruppe oder eine Pyrindylruppe abeduetz.
- oder ein Gruppe

worin bedeuten:

- Ar eine unsubstituierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁₋₄-Alkoy, Triffuormethyl, C₁₋₄-Alkyl, wobei die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Pyridylgruppe oder eine Thienvloruppe;
- x Null oder 1:
- X Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, Hydroxyalkyl, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffalome aufweist, C₁₋₄-Acyloxy, Phenacyloxy, Carboxy, C₁₋₄-Carbalkoxy, Cyano, Aminoalkylen, wobei die Alkylengruppe 1 bis 3 Kohlenstoffalome aufweist, eine Gruppe -N-(X₁)₂, worin die Gruppen X₁ unabhängig voneinander Wasserstoff und C₁₋₄-Alkyl bedeuten, eine Gruppe

worin Alk C₁₋₆-Alkyl bedeutet, eine Gruppe

worin Alk₁ C₁₋₃-Alkylen und Alk₁' C₁₋₃Alkyl bedeutet, C₁₋₄-Acyl, -S-X₂, worin X₂ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl bedeutet;

oder X bildet mit dem Kohlenstoffatom, an das es gebunden ist, und dem benachbarten Kohlenstoffatom im Heterocyclus eine Doppelbindung:

30 - m 2 oder 3;

10

15

20

25

35

45

55

- Ar' eine unsubstitutierte Phenylgruppe, eine Phenylgruppe, die ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substitutient ist. Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor oder Fluor, Trifluomenthyl, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkyl, wobel die Substituenten identisch oder voneinander verschieden sind, eine Thienylgruppe, eine Benzothienylgruppe, eine Naphthylgruppe, eine Indolylgruppe, eine Indolylgruppe, die mit C₁₋₅-Alkyl Nsubstitutier ist;
- R Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl;
- T eine Gruppe, die ausgewählt ist unter:

wobei W Sauerstoff oder Schwefel bedeutet:

Z entweder Wasserstoff oder M oder OM, wenn T die Gruppe

bedeutet, oder M, wenn T die Gruppe

II W

hedeutet:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

M bedeutet: eine C_{1-g}-Alkylgruppe; eine Phertylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoflatome aufweist, welche gegebenenfalls am aromatischen Ringmit Habogen, Trifluormethyl, C_{1-g}-Alkyl, Hydroxy, C_{1-g}-Alkoxy substituieri ist; eine Pyridylaklydruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoflatome aufweist, eine Naphthylalkylgruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoflatome aufweist, welche gegebenenfalls am Naphthylning mit Halogen, Trifluormethyl, C_{1-g}-Alkyl, Hydroxy, C_{1-g}-Alkoxy substituieri ist; eine Pyridylthioslikydruppe, worin die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoflatome aufweist; eine Styridyruppe;

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert vorliegt oder ein- oder mehrfach mit einem der folgenden Substituenten substituiert ist: F; Cl; Br; I; CN; OH; NHo; NH-CO-NHo; NOo; CONHo; CFo; C1-10-Alkyl; Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen: Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen: Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen: Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen. Alkoxy mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen: AlkoxvalkvI mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen: AlkoxvalkvI mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen: Alkoxyalkoxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkenyloxyalkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkinyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen; Alkylthioalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen; Acylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen; Acylaminoalkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen; Acyloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen; Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen; Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylamino; (1-Piperidino)-carbonylamino; Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen; (1-Pyrrolidino)-carbonylaminoethyl; (1-Piperidino)-carbonylaminoethyl; Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen: Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen: Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen: Carbamovlalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen: Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen: Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen: (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylmethyl; (1-Piperidino)-carbonylethyl; Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen; Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen; Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen; (1-Piperidinyl)carbonylmethoxy; Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mit 5 bis 11

eine 1- oder 2-Naphthylgruppe; eine 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indenylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Naphthylgruppen oder Indenylgruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkyl, Phenyl, Cyano, Hydroxyalkyl, Hydroxy, Oxo, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; eine Pyridylgruppe; eine Thiadiazolylgruppe; eine Indolylgruppe; eine Indazolylgruppe; eine Imidazolylgruppe; eine Benzimidazolylgruppe; eine Benzotriazolylgruppe; eine Benzofuranylgruppe; eine Benzothienylgruppe; eine Benzothiazolylgruppe; eine Benzisothiazolylgruppe; eine Chinolylgruppe; eine Isochinolylgruppe; eine Benzoxazolylgruppe; eine Benzisoxazolylgruppe; eine Benzoxazinylgruppe; eine Benzodioxinylgruppe; eine Isoxazolylgruppe; eine Benzopyranylgruppe; eine Thiazolylgruppe; eine Thienylgruppe; eine Furylgruppe; eine Pyranylgruppe; eine Chromenylgruppe; eine Isobenzofuranylgruppe; eine Pyrrolylgruppe; eine Pyrazolylgruppe; eine Pyrazinylgruppe; eine Pyrimidinylgruppe; eine Pyridazinylgruppe; eine Indolizinylgruppe; eine Phthalazinylgruppe; eine Chinazolinylgruppe; eine Acridinylgruppe; eine Isothiazolylgruppe; eine Isochromanylgruppe; eine Chromanylgruppe, wobei eine oder mehrere der Doppelbindungen hydriert sein können, wobei die Gruppen unsubstituiert vorliegen können oder gegebenenfalls einen oder mehrere Substituenten aufweisen können, beispielsweise: Alkyl, Phenyl, Cyano, Hydroxvalkyl, Hydroxy, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonyl, Thioalkyl, worin die Alkylcruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen; oder eines ihrer Salze mit anorganischen oder organischen Säuren.

dadurch gekennzeichnet, daß

(a) ein freies Amin der Formel

worin m, Ar' und R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen und E eine O-Schutzgruppe ist, wie beispielsweise 2-Tetrahydropyranyl-oxy oder eine Gruppe

worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, mit der Maßgabe, daß, wenn Y die Gruppe

bødeutet, worin X eine Hydroxygruppe ist, diese Hydroxygruppe geschützt ist, oder ein Amin der Formel

worin m, Ar' und R die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen und das Amin der Formel (II") gegebenenfalls in optisch reiner Form vorliegt,

- entweder mit einem funktionellen Säurederivat der Formel:

worin Z die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist, wenn eine Verbindung der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -CO- bedeutet,

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

10

20

25

35

45

50

$$W = C = N - Z \tag{III'}$$

worin W und Z die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen, wenn eine Verbindung der Formel der Formel (I) hergestellt werden soll, worin T -C(W)-NH- bedeutet, wodurch die Verbindungen der Formel

gebildet werden, umgesetzt wird:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

(b) wenn E Tetrahydropyranyloxy bedeutet, anschließend die Tetrahydropyranylgruppe durch Einwirkung einer Säure entfemt wird, wobei die Entfernung der Schutzgruppe direkt an der Verbindung der Formel (II) durchgeführt werden kann, wodurch die Verbindung (III*) erhalten wird, die dann mit einer der Verbindungen (III) oder (III') umgesetzt wird;

(c) das so hergestellte N-substituierte Alkanolamin der Formel:

$$HO-(CH_2) = \begin{cases} I & R & R \\ I & I & I \\ Ar' & I & I \\ Ar' & I & I \\ R & I \\ R & I & I \\ R$$

mit Methansulfonylchlorid umgesetzt wird,

(d) das so hergestellte Mesylat der Formel:

mit einem sekundären Amin der Formel

umgesetzt wird, worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist; und

- (e) gegebenenfalls nach Entfernen der Schutzgruppe von der durch X dargestellten Hydroxygruppe, das so hergestellt Produkt gegebenenfalls in eines seiner Salze übergeführt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein freies Amin der Formel (II) verwendet wird, worin
 E, m und R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen und Ar die 3,4-Dichlor-phenylgruppe bedeutet.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß ein freies Amin der Formel (II) verwendet wird, worin bedeuten:
 - Ar', m und R die in Anspruch 1 oder 2 angegebenen Bedeutungen, und
 - E die Gruppe

wobei Y eine Gruppe

10

30

45

50

55

5

15 ist,

ist, worin bedeuten: Ar und x die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen und X Hydroxy, Acetyloxy oder eine Gruppe

worin Alk eine C1.6-Alkylgruppe ist.

- 25 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß ein freies Amin der Formel (II) verwendet wird, worin bedeuten:
 - E. m und Ar die in Anspruch 1 bis 3 angegebenen Bedeutungen, und
 - R Methyl.
 - Verlahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß ein funktionelles Derivat einer Säure der Formel (III) verwendet wird, worin Z die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweist.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß Z eine Thienylgruppe ist.
 - Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß Z eine Phenylgruppe bedeutet, die gegebenenfalls mit einem Halogen wie Chlor zweifach substitutert ist.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß (1) in Schritt a) ein Amin der Formel (II), worin bedeuten:
 - E Tetrahydropyranyloxy,
 - · m 2,
 - Ar' 3,4-Dichlorphenyl, und
 - R Methyl,

mit einer Verbindung der Formel (III) umgesetzt wird, worin Z Phenyl bedeutet, und

(2) in Schrift d) ein sekundäres Amin der Formel (VII) verwendet wird, worin Y die Gruppe 4-Phenyl-acetylamino bedeutet, wodurch N-Methyl-[4-(4-Phenyl-4-acetylaminopiperidinyl)-2-(3.4-dichlor-phenyl)-bulyl]penzamid hergestellt wird.

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß

(1) ein Amin der Formel (II) verwendet wird, worin bedeuten:

- E Tetrahydropyranyloxy.
 - m 2,
 - Ar' 3,4-Dichlorphenyl, und
 - R Methyl,

EP 0 474 561 B1

- (2) die Schutzgruppe dieses Amins der Formel (II) zur Bildung der entsprechenden Hydroxyverbindung der Formel (II") entfernt wird.
- (3) das Amin der Formel (II") durch Umsetzung mit einer optisch reinen Säure aufgetrennt wird,
- (4) die resultierende optisch reine Verbindung mit einer Verbindung der Formel (III) umgesetzt wird, worin Z Phenyl bedeutet, und
 - (5) dann die in Anspruch 1 delinierten Schritte (), d) und e) durchgeführt werden, wodurch die folgenden Enantiomere gebildet werden: (·) N-Methyl-(4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2- (3,4-dichlor-phenyl)bulyl|benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder (+) N-Methyl-(4-(4-Phenyl-4-acetylamino-piperidinyl)-2-(3,4-dichlor-phenyl)-buly||benzamid und seine Salze mit anorganischen oder organischen Sauren.
- Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Zusammensetzungen, dadurch gekennzeichnet, daß eine nach dem Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9 hergestellte Verbindung mit einem pharmazeutischen akzeptablen Träger vermischt wird.

Claims

5

10

15

25

30

35

50

55

- 20 Claims for the following Contracting States: AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE
 - 1. A compound of formula:

in which:

- · Y represents either a group Cy-N in which
 - Cy represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:
 hydrogen, a halogen atom, a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a C₁-C₄ alkyl, a trifluoromethyl, the said substituents being identical or different; a C₂-C₅ cycloallyl group; a pyrinkidinyl group or a pyridyl group;
 - or a group

Ar-(CH,),-C

in which

- Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:
 - hydrogen, a halogen atom, a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a trifluorome thyl, a C₁-C₄ alkyl, the said substituents being identical or different; a pyridyl group; a thienyl group;
- x is zero or one:
 - X represents a hydroxyl, a C₁-C₂ alkoxy; a hydroxyalkyl in which the alkyl is a C₁-C₂ group; a C₁-C₂ acyloxy; a phenacyloxy; a carbalkoxy; a cyano; an aminoalkylene in which the alkylene is a C₁-C₂ group; a cyup. -N-(X₁)₂ in which the groups X₁ independently represent hydrogen, a C₁-C₂

alkyl; a group

in which Alk represents a C₁-C₆ alkyl; a group

Alk -NH-C-Alk

- m is 2 or 3:

10

15

20

25

35

45

50

55

- Ar' represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from: hydrogen, a halogen atom, preferably a chlorine or fluorine atom, a trifluoromethyl, a C₁-C₄ alkoxy, a C₁-C₄ alkyl, the said substituents being identical or different; a thienyl; a benzothienyl; a naphthyl; an indolyl; an indolyl N-substituted with a C₁-C₂ alkyl;
- R represents hydrogen, a C₁-C₆ alkyl;
 - T represents a group selected from
 - o and w
 - W being an oxygen or sulphur atom, and
 - Z represents either hydrogen, or M or OM when T represents a

Î

40 group, or M when T represents a group

W I -C-NH

M represents a C_1 - C_2 ally(I_2) a phenylally in which the ally(I_2) a C_1 - C_2 alloy(I_2) aroup, optionally substituted on the aromatic ring with a halogen, a triflucomentry(I_2) a C_1 - C_2 alloy(I_2) a phydroxy(I_2) alloy(I_2) and which the ally(I_2) a I_2 - I_3 and I_2 - I_3 alloy(I_2) and the naphthyl ringsystem with a halogen, a triflucomentry(I_2) a C_1 - C_2 alloy(I_3) a hydroxy(I_3) I_3 - I_4 - I_3 alloy(I_3) and substituted on the naphthyl ringsystem with a halogen, a triflucomentry(I_3) and I_3 roup substituted on the naphthyl ringsystem with a halogen I_3 and I_4 - I_3 alloy(I_3) and I_4 hydroxy(I_4) and I_4 - I_4 -I

cleatioxy containing from 3 to 8 carbon atoms; allytithic containing from 1 to 10 carbon atoms; allytithicallytic containing from 2 to 10 carbon atoms; acylamino containing from 1 to 7 carbon atoms, acylaminocallyt containing from 2 to 8 carbon atoms; acylaminocallyt containing from 4 to 8 carbon atoms; allowycarbonyl containing from 4 to 8 carbon atoms; allowycarbonyl containing from 4 to 8 carbon atoms; allowycarbonylaminocarbonylamino containing from 3 to 7 carbon atoms; privolidinocarbonylaminocallyty containing from 3 to 9 carbon atoms; alloylaminocarbonylaminocallyty containing from 5 to 10 carbon atoms; cycloallowycarbonylaminocallyty containing from 3 to 10 carbon atoms; cycloallowycarbonylallowycarbonycarbonylallowycarbonylallowycarbonylallowycarbonylallowyc

pyrrolidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylethyl; cycloalkylaminocarbonylalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms;

containing from 5 to 12 carbon atoms; atlylaminozarbonylakoxy containing from 4 to 10 carbon atoms; (1-piperidinyl)carbonylmethoxy; cy-dialkylaminocarbonylakoxy containing from 4 to 10 carbon atoms; (1-piperidinyl)carbonylmethoxy; cy-dicolosiloylaminocarbonylakoxy containing from 5 to 11 carbon atoms; a 1- or 2-naphthyl group; a 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-indanyl group; in which one or bonds may be hydrogenated, it being possible for the said naphthyl or indaryl groups to be unsubstituted or optionally to contain one or more substituents such as a skyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydroxyl, cox, alkylcarbonylamino, alkoxycarbonyl and thicallyl, in which the alkyls are G-1-C₄ groups; a pyridyl, thiediazokyl, indicazokyl, indicazokyl, benzotirazokyl, dunicalyl, isocylindyl, benzotirazokyl, benzotirazokyl, benzotirazokyl, dunicalyl, isocylindyl, benzotirazokyl, benzo

or one of its salts with inorganic or organic acids.

5

10

15

25

40

- Compound according to Claim 1, in which Ar' is a 3,4-dichlorophenyl group, or one of its salts with inorganic or organic acids.
- 35 3. Compound according to one of Claims 1 or 2, in which X is a hydroxyl, an acetyloxy or a group



in which Alk represents a C1-C6 alkyl, or one of its salts with inorganic or organic acids.

- 45 4. Compound according to any one of claims 1 to 3, in which R is a methyl, or one of its inorganic or organic salts.
 - 5. Compound according to any one of claims 1 to 4, in which T is a -C=O group, or one of its inorganic or organic salts.
 - Compound according to any one of claims 1 to 5, in which T is a -C=O group and Z is a thienyl group, or one of its inorganic or organic salts.
 - Compound according to any one of claims 1 to 5, in which T is a -C=O group and Z is a phenyl group, optionally disubstituted with a halogen such as chlorine, or one of its inorganic or organic salts.
- Compound according to any one of claims 1 to 7, characterized in that it is the N-methyl-(4-(4-phenyl-4-acetylamino-pipericlyl)-2-(3,4-dichlorophenyl/butlyl/benzamide under the racemic form or one of its salts with organic or mineral acids.

- (-)-N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)butyl]benzamide and its salts with organic or mineral acids.
- (+)-N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)butyl]benzamide and its salts with organic or mineral acids.
- 11. Process for the preparation of compounds according to any one of claims 1 to 10, characterized in that
 - a) a free amine of formula:

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

3

in which m, Ar' and R are as defined above in claim 1 and E represents an O-protecting group such as, for example, tetrahydro-2-pyranyloxy or a group

in which Y is defined as above in claim 1, on the understanding that when Y represents a group

where X is a hydroxyl, this hydroxyl is protected, or an amine of formula:

in which m, Ar' and R are as above defined, said amine of formula (II*) being optionally under an optically pure form, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula

in which Z is as defined above in claim 1, when a compound of formula (I) in which T is -CO- is to be prepared,

or with an iso(thio)cvanate of formula;

in which W and Z are as defined above in claim 1, when a compound of formula (I) in which T is -C(W)-NH- is to be prepared,

to form the compound of formula:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

$$\begin{array}{ccc}
H & R \\
E-(CH_2)_{\bullet}-C-CH_2-N-T-Z & (IV)
\end{array}$$

 b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by the action of an acid, said deprotection being optionally cerired out directly on the compound of formula (II) in order to yield a compound of formula (III) which is then treated with one of the compounds of formula (III) or (IIII);

- c) the N-substituted alkanolamine thereby obtained, of formula:

is treated with methane sulphonyl chloride

- d) the mesylate thereby obtained, of formula:

is reacted with a secondary amine of formula:

in which Y is as defined above in claim 1; and

- e) after deprotection, where appropriate, of the hydroxyl represented by X, the product thereby obtained is
 optionally converted to one of its salts.
- Pharmaceutical composition containing as active principle a compound of formula (I) according to any one of claims 1 to 10.
- 13. Pharmaceutical composition according to claim 12, in the form of a dosage unit, in which the active principle is mixed with at least one pharmaceutical excipient.

Claims for the following Contracting State: GR

1. A compound of formula:

in which:

10

15

20

25

35

40

45

Y represents - either a group Cy-N in which

- Cy represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:
- hydrogen, a halogen atom, a hydroxyl, a C_1 - C_4 alkoxy, a C_1 - C_4 alkyl, a trifluoromethyl, the said substituents being identical or different; a C_3 - C_7 cycloalkyl group; a pyrimidinyl group or a pyridyl group;
 - or a group

in which

- Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:
- hydrogen, a halogen atom, a hydroxyl, a C_1 - C_4 alkoxy, a trifluoromethyl, a C_1 - C_4 alkyl, the said substituents being identical or different; a pyridyl group; a thienyl group;
- x is zero or one;
 - X represents a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a hydroxyalkyl in which the alkyl is a C₁-C₃ group; a C₁-C₄ acyloxy, a phenacyloxy, a carboxyl, a C₁-C₄ carbalkoxy, a cyano; an aminoalkylene in which the alkylene is a C₁-C₃ group; a group -N-{X₁}₂ in which the groups X₁ independently represent hydrogen, a C₁-C₄ alkyl; a group

in which Alk represents a C₁-C₆ alkyl; a group

50

55

in which Alk₁ is a C_1 - C_3 alkylene and Alk'₁ is a C_1 - C_3 alkyl; a C_1 - C_4 acyl; a group -S- X_2 in which X_2 represents hydrogen or a C_1 - C_4 alkyl group, or alternatively X forms a double bond with the carbon atom to which it is bonded and with the adjacent carbon atom in the heterocycle;

- m is 2 or 3:
 - Ar' represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from: hydrogen, a halogen atom, preferably a chlorine or fluorine atom, a trifluoromethyl, a C₁-C₄ alkoxy, a C₁-C₄ alkyl, the said substituents being identical or different; a thenyt, a benzothienyt, a naphthyf, an indolyf,

an indolyl N-substituted with a C1-C3 alkyl;

- R represents hydrogen, a C₁-C₆ alkyl;
- T represents a group selected from

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

0 and W -C- -C-NH-

W being an oxygen or sulphur atom, and

Z represents either hydrogen, or M or OM when T represents a

0 | |-C-

group, or M when T represents a group

W I -C-NH

M represents a C1-C6 alkyl; a phenylalkyl in which the alkyl is a C1-C3 group, optionally substituted on the aromatic ring with a halogen, a trifluoromethyl, a C₁-C₄ alkyl, a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy; a pyridyl-alkyl in which the alkyl is a C₁-C₃ group; a naphthylalkyl in which the alkyl is a C₁-C₃ group, optionally substituted on the naphthyl ringsystem with a halogen, a trifluoromethyl, a C1-C4 alkyl, a hydroxyl, a C1-C4 alkoxy; a pyridylthioalkyl in which the alkyl is a C1-C3 group; a styryl; a phenyl group which is unsubstituted or substituted with one or more substituants selected from F; CI; Br; I; CN; OH; NH2, NH-CO-NH2, NO2, CONH2; CF2, C1-C₁₀ alkyl; alkenyl containing from 2 to 10 carbon atoms; alkynyl containing from 2 to 10 carbon atoms; cycloalkyl containing from 3 to 8 carbon atoms; bicycloalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms; hydroxyalkyl containing from 1 to 5 carbon atoms; alkoxy containing from 1 to 10 carbon atoms; alkoxyalkyl containing from 2 to 10 carbon atoms; alkoxyalkoxyalkyl containing up to 10 carbon atoms; alkoxyalkoxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkenyloxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkenyloxyalkyl containing up to 10 carbon atoms; alkynyloxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkynyloxyalkyl containing from 3 to 10 carbon atoms; cycloalkoxy containing from 3 to 8 carbon atoms; alkylthio containing from I to 10 carbon atoms; alkylthioalkyl containing from 2 to 10 carbon atoms; acylamino containing from 1 to 7 carbon atoms; acylaminoalkyl containing from 2 to 8 carbon atoms; acyloxy containing from 1 to 6 carbon atoms; alkoxycarbonyl containing from 2 to 5 carbon atoms; cycloalkoxycarbonyl containing from 4 to 8 carbon atoms; alkylaminocarbonylamino containing from 2 to 4 carbon atoms; dialkylaminocarbonylamino containing from 3 to 7 carbon atoms; pyrrolidinocarbonylamino; piperidinocarbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino containing from 4 to 8 carbon atoms; alkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 3 to 9 carbon atoms; dialkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms; pyrrolidinocarbonylaminoethyl, piperidinocarbonylaminoethyl; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms; alkoxycarbonylaminoalkyl containing from 3 to 12 carbon atoms; cycloalkoxycarbonylaminoalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms; carbamoylalkyl containing from 2 to 5 carbon atoms; alkylaminocarbonylalkyl containing from 3 to 9 carbon atoms; dialkylaminocarbonylalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms;

pyrrolidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylethyl;

cycloalkylaminocarbonylalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms;

 zolyl, thienyl, furyl, pyranyl, chromenyl, isobenzofuranyl, pyrrolyl, pyrazolyl, pyrazinyl, pyrrindinyl, pyridazinyl, indolizhyl, phthalazinyl, quinazolinyl, acridinyl, isothiazolyl, isochromanyl, chromanyl group, of which one or more double boxdos may be hydrogenated, it being possible for the said groups to be unsubstituted or opionally to contain one or more substituents such as allkyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydroxyl, alkylcarbonylamino, alkoxycarbonyl and thiosikoly cruous, in which croups the alklyls are C₂-C₄ croups.

or one of its salts with inorganic or organic acids.

5

15

20

35

50

- Compound according to Claim 1, in which Ar is a 3,4-dichlorophenyl group, or one of its salts with inorganic or organic acids.
 - Compound according to one of Claims 1 or 2, in which X is a hydroxyl, an acetyloxy or a group



in which Alk represents a C1-Ce alkyl, or one of its salts with inorganic or organic acids.

- 4. Compound according to any one of claims 1 to 3, in which R is a methyl, or one of its inorganic or organic salts.
- 5. Compound according to any one of claims 1 to 4, in which T is a -C=O group, or one of its inorganic or organic salts.
- Compound according to any one of claims 1 to 5, in which T is a -C=O group and Z is a thienyl group, or one of its inorganic or organic salts.
- Compound according to any one of claims 1 to 5, in which T is a -C=O group and Z is a phenyl group, optionally
 disubstituted with a halogen such as chlorine, or one of its inorganic or organic salts.
 - Compound according to any one of claims 1 to 7, characterized in that it is the N-mathyl-[4-(4-phenyl-4-acetylami-no-piperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)-butyljbenzamide under the racemic form or one of its salts with organic or mineral acids.
 - (-)-N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)butyl]benzamide and its salts with organic or mineral acids.
- 40 10. (+)-N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)butyl]benzamide and its salts with organic or mineral acids.
- 11. Process for the preparation of compounds according to any one of claims 1 to 10, characterized in that
- 45 a) a free amine of formula:

55 in which m, Ar' and R are as defined above in claim 1 and E represents an O-protecting group such as, for example, tetrahydro-2-pyranyloxy or a group

EP 0 474 561 B1

in which Y is defined as above in claim 1, on the understanding that when Y represents a group

where X is a hydroxyl, this hydroxyl is protected, or an amine of formula;

in which m, Ar' and R are as above defined, said amine of formula (II") being optionally under an optically pure form, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula

in which Z is as defined above in claim 1, when a compound of formula (I) in which T is -CO- is to be prepared.

· or with an iso(thio)cyanate of formula:

in which W and Z are as defined above in claim 1, when a compound of formula (I) in which T is -C(W)-NH- is to be prepared.

to form the compound of formula:

- b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by the action of an acid, said deprotection being optionally carried out directly on the compound of formula (II) in order to yield a compound of formula (II") which is then treated with one of the compounds of formula (III) or (III');

- c) the N-substituted alkanolamine thereby obtained, of formula:

55

5

10

15

25

35

45

50

is treated with methane sulphonyl chloride
- d) the mesylate thereby obtained, of formula:

a, ma mady at a marady detailed, or remode

is reacted with a secondary amine of formula:

in which Y is as defined above in claim 1; and

- e) after deprotection, where appropriate, of the hydroxyl represented by X, the product thereby obtained is
 optionally converted to one of its salts.
- 12. Process for the preparation of a pharmaceutical composition, characterized in that a compound according to anyone of claims 1 to 10, as active principle, is mixed with a pharmaceutically acceptable vehicle.

Claims for the following Contracting State: ES

1. A process for the preparation of compounds of formula:

in which:

5

10

15

20

25

40

45

50

55

- Y represents either a group Cv-N in which
 - . Cy represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from: hydrogen, a halogenatom, a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a C₁-C₄ alkyl, a trifluoromethyl, the said substituents being identical or different; a C₂-C₅ cycloallyl group; a pyrimidinyl group or a pyridyl group;
 - or a group

Ar-(CH₂),-C

in which

- . Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:
 - hydrogen, a halogen atom, a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a trifluoromethyl, a C₁-C₄ alkyl, the said substituents being identical or different; a pyridyl group; a thienyl group;
 - y is zero or one

10

15

20

25

40

45

50

55

X represents a hydroxyl, a C₁-C₄ alkoxy, a hydroxyalkyl in which the alkyl is a C₁-C₂ group; a C₁-C₄ acyloxy; a phenacyloxy, a carboxyl; a C₁-C₄ carbalkoxy, a cyono, an aminoalkylene in which the alkylene is a C₁-C₅ group; a group -N-(X₁)₂ in which the groups X₁ independently represent hydrogen, a C₁-C₄ alkVi; a group.



in which Alk represents a C₁-C₆ alkyl; a group

in which Alk_1 is a C_1 - C_3 alltylene and Alk'_1 is a C_1 - C_3 allty! a C_1 - C_4 acyt: a group -S· X_2 in which X_2 represents hydrogen or a C_1 - C_4 alltyl group; or alternatively X forms a double bond with the carbon atom to which it is bonded and with the adjacent carbon atom in the heterocycle;

- m is 2 or 3:
- Ar' represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with one of the substituents selected from:

hydrogen, a halogen atom, preferably a chlorine or fluorine atom, a trifluoromethyl, a C_1 - C_4 alkoxy, a C_1 - C_4 alkyl, the said substituents being identical or different; a thienyl; a benzolthienyl; a naphthyl; an indolyl; an indolyl; an indolyl; an indolyl N-substituted with a C_1 - C_2 alkyl.

- R represents hydrogen, a C₁-C₆ alkyl;
- T represents a group selected from



- W being an oxygen or sulphur atom, and
- Z represents either hydrogen, or M or OM when T represents a



group, or M when T represents a group

W | |-C-NH:

EP 0 474 561 B1

M represents a C1-C6 alkyl; a phenylalkyl in which the alkyl is a C1-C3 group, optionally substituted on the aromatic ring with a halogen, a trifluoromethyl, a C1-C4 alkyl, a hydroxyl, a C1-C4 alkoxy; a pyridyl-alkyl in which the alkyl is a C1-C3 group; a naphthylalkyl in which the alkyl is a C1-C3 group, optionally substituted on the naphthyl ringsystem with a halogen, a trifluoromethyl, a C1-C4 alkyl, a hydroxyl, a C1-C4 alkoxy; a pyridylthioalkyl in which the alkyl is a C1-C3 group; a styryl; a phenyl group which is unsubstituted or substituted with one or more substituants selected from F; Cl; Br; I; CN; OH; NH2; NH-CO-NH2; NO2, CONH2; CF3, C1-C₁₀ alkyl; alkenyl containing from 2 to 10 carbon atoms; alkynyl containing from 2 to 10 carbon atoms; cycloalkyl containing from 3 to 8 carbon atoms; bicycloalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms; hydroxyalkyl containing from 1 to 5 carbon atoms; alkoxy containing from 1 to 10 carbon atoms; alkoxyalkyl containing from 2 to 10 carbon atoms; alkoxyalkoxyalkyl containing up to 10 carbon atoms; alkoxyalkoxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkenyloxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkenyloxyalkyl containing up to 10 carbon atoms; alkynyloxy containing from 2 to 10 carbon atoms; alkynyloxyalkyl containing from 3 to 10 carbon atoms; cycloalkoxy containing from 3 to 8 carbon atoms; alkylthic containing from 1 to 10 carbon atoms; alkylthicalkyl containing from 2 to 10 carbon atoms; acylamino containing from 1 to 7 carbon atoms; acylaminoalkyl containing from 2 to 8 carbon atoms; acyloxy containing from 1 to 6 carbon atoms; alkoxycarbonyl containing from 2 to 5 carbon atoms; cycloalkoxycarbonyl containing from 4 to 8 carbon atoms; alkylaminocarbonylamino containing from 2 to 4 carbon atoms; dialkylaminocarbonylamino containing from 3 to 7 carbon atoms; pyrrolidinocarbonylamino; piperidinocarbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino containing from 4 to 8 carbon atoms; alkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 3 to 9 carbon atoms; dialkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms; pyrrolidinocarbonylaminoethyl, piperidinocarbonylaminoethyl; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms; alkoxycarbonylaminoalkyl containing from 3 to 12 carbon atoms; cycloalkoxycarbonylaminoalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms; carbamoylalkyl containing from 2 to 5 carbon atoms; alkylaminocarbonylalkyl containing from 3 to 9 carbon atoms; dialkylamiocarbonylalkyl containing from 4 to 11 carbon atoms; pyrrolidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylmethyl, piperidinocarbonylethyl; cycloalkylaminocarbonylalkyl containing from 5 to 12 carbon atoms; akylaminocarbonylalkoxy containing from 3 to 10 carbon atoms; dialkylaminocarbonylalkoxy containing from 4 to 10 carbon atoms; (1-piperidinyl)carbonylmethoxy; cycloalkylaminocarbonylalkoxy containing from 5 to 11 carbon atoms; a 1- or 2-naphthyl group; a 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-indenyl group; in which one or bonds may be hydrogenated, it being possible for the said naphthyl or indenyl groups to be unsubstituted or optionally to contain one or more substituents such as alkyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydroxyl, oxo, alkylcarbonylamino, alkoxycarbonyl and thicalkyl, in which the alkyls are C1-C4 groups; a pyridyl, thiadiazolyl, indolyl, indazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, benzotriazolyl, benzofuranyl, benzothienyl, benzothiazolyl, benzisothiazolyl, quinolyl, isoquinolyl, benzoxazolyl, benzisoxazolyl, benzoxazinyl, benzodioxinyl, isoxazolyl, benzopyranyl, thiazolyl, thienyl, furyl, pyranyl, chromenyl, isobenzofuranyl, pyrrolyl, pyrazinyl, pyrimidinyl, pyridazinyl, indolizinyl, phthalazinyl, quinazolinyl, acridinyl, isothiazolyl, isochromanyl, chromanyl group, of which one or more double bonds may be hydrogenated, it being possible for the said groups to be unsubstituted or optionally to contain one or more substituents such as alkyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydroxyl, alkylcarbonylamino, alkoxycarbonyl and thioalkyl groups, in which groups the alkyls are C1-C4 groups;

or one of its salts with inorganic or organic acids, characterized in that

a) a free amine of formula:

10

15

20

25

30

40

45

50

55

in which m, Ar' and R are as defined above and E represents an O-protecting group such as, for example, tetrahydro-2-pyranyloxy or a group

in which Y is defined as above, on the understanding that when Y represents a group

where X is a hydroxyl, this hydroxyl is protected, or an amine of formula:

in which m, Ar' and R are as above defined, said amine of formula (II") being optionally under an optically pure form, is treated

- either with a functional derivative of an acid of formula

in which Z is as defined above, when a compound of formula (I) in which T is -CO- is to be prepared,

or with an iso(thio)cyanate of formula:

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

in which W and Z are as defined above, when a compound of formula (I) in which T is -C(W)-NH- is to be prepared.

to form the compound of formula:

- b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by the action of an
 acid, said deprotection being optionally carried out directly on the compound of formula (II) in order to yield a
 compound of formula (III') which is then treated with one of the compounds of formula (III) or (III').
 - c) the N-substituted alkanolamine thereby obtained, of formula;

is treated with methanesulphonyl chloride

- d) the mesylate thereby obtained, of formula:

is reacted with a secondary amine of formula:

NH (AII)

- in which Y is a defined above; and
- e) after deprotection, where appropriate, of the hydroxyl represented by X, the product thereby obtained is
 optionally converted to one of its salts.
- Process according to claim 1, characterized in that a free amine of formula (II), in which E, m and R are as defined in claim 1 and Ar' is 3,4-dichlorophenyl group, is used.
 - 3. Process according to one of claims 1 and 2, characterized in that a free amine of formula (II), in which:
 - Ar', m and R are as defined in one of claims 1 and 2,
 - E represents the group :

5

10

15

30

ΔO

45

55

in which Y is a

group in which: Ar and x are as defined in claim 1 and X is a hydroxyl, acetoxy group or a

- group in which Alk represents a C₁-C₆ alkyl, is used.
 - 4. Process according to any one of claims 1 to 3, characterized in that a amine of formula (II), in which
 - E. m and Ar' are as defined in any one of claims 1 to 3.
 - R is the methyl group,

is used.

FP 0 474 561 R1

- Process according to any one of claims 1 to 4, characterized in that a functional derivative of an acide of formula (III), in which Z is as defined in claim 1, is used.
- 6. Process according to claim 5, characterized in that Z is a thienyl group.
- Process according to claim 5, characterized in that Z is a phenyl group, which is optionally disubstituted with a halogen such as chlorine.
- 8. Process according to claim 1, characterized in that
 - 1) in step a), an amine of formula II in which
 - E is the tetrahydropyranyloxy group;
 - m is 2;
 - Ar' is the 3,4-dichlorophenyl group;
- R is the methyl group,

is reacted with a compound of formula III in which

Z is the phenyl group and

2) in step d), a secondary amine of formula (VII), in which Y is the 4-phenylacetylamino group, is used in order to form the N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)butyl]-benzamide.

- 9. Process according to one of claims 1 and 2, characterized in that:
 - 1) an amine of formula II in which
 - E is the tetrahydropyranyloxy group;
- 30 m is 2

5

15

40

50

55

- Ar' is the 3.4-dichlorophenyl group:
- R is the methyl group,

is use

- this amine of formula II is deprotected in order to form the corresponding hydroxylated compound of formula (II");
 - 3) the resolution of the amine of formula (II") is carried out by reaction with an optically pure acid and 4) the obtained optically pure compound is reacted with a compound of formula (III) in which Z is the phenyl group;
 - 5) sleps c), d) and e) as defined in claim 1 are carried out in order to form the following enantiomers: the (-) N-methyl-(4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3.4-dichlorophenyl)butyl[benzamide and its salts with mineral or organic acids or the (+)-N-methyl-[4-(4-phenyl-4-acetylaminopiperidyl)-2-(3.4-dichlorophenyl)butyl] benzamide and its salts with mineral or organic acids.
- 45 10. Process for the preparation of a pharmaceutical composition, characterized in that a compound obtained by the process according to any one of claims 1 to 9, as active principle, is mixed with a pharmaceutically acceptable vehicle.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
\square blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потикв

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.